This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

					j. (+ i				
					٠.				
				•		•	9		
				• •	*				
0			. " :		•				
		. *		* * i		•			
,t	,	000		**					
		. *					v w * 12,		
		e ¹		•			• 4	-	
		•		• .					
		*	(1)	.1		0			
**						•			
		,					. ·X·		
*		•							•
								i	profit.
	, ·					. *	•	•	
•	•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·							
							**		
.*	•						•	•	÷*.
12.0	*	- " - "		0					4.2
								.3.5	en e
	14.	· X		•			. 🕙 :	0.7	
		. "						a .	
					7.0		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·	2.5
				•	*			:	
	. *							· 10	
4			e M	ė., ·				# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	
	9			<u></u>				+0	
				*	•			(\$	
				* .					
	•		*	-34 €¥	Į.				
	trig ""	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				•			
	e .	. #	• •	-					
.7			ř *		· :		•		4
	•			*		2			
		• · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		a)(2)				•	
	•			· .					
	4,		•						
								e _v ,	_



PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Integnationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 498/04, A61K 31/535, 31/44, 31/425, 31/54, 31/415, C07D 471/04, 513/04, 487/04, C07F 7/18, A61K 31/695 // (C07D 498/04, 265:00, 257:00) (C07D 498/04, 265:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

12. August 1999 (12.08.99)

WO 99/40094

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/00518

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 27. Januar 1999 (27.01.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 Ó5 117.4

9. Februar 1998 (09.02.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder', did
(75) Erfinder', Anmelder (nur für US): RADDATZ, Siegfried
[DE/DE]; Jakob-Böhme-Strasse 21, D-51065 Köln (DE).
BARTEL, Stephan [DE/DE]; Margarethenhöhe 7, D-51465
Bergisch Gladbach (DE). GUARNIERI, Walter [IT/DE];
Wiesenstrasse 3, D-53909 Zülpich (DE). ROSENTRETER,
Ulrich [DE/DE]; Obere Rutenbeck 6, D-42349 Wuppertal
(DE). RUPPELT, Martin [DE/DE]; Von-der-Goltz-Strasse
7, D-42329 Wuppertal (DE). WILD, Hanno [DE/DE];
Ausblick 128, D-42113 Wuppertal (DE). ENDERMANN,
Rainer [DE/DE]; In den Birken 152 a, D-42113 Wuppertal
(DE). KROLL, Hein-Peter [DE/DE]; Pahlkestrasse 96,

D-42115 Wuppertal (DE). HENNINGER, Kerstin [DE/DE]; Katernbergerstrasse 96, D-42115 Wuppertal (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: NEW OXAZOLIDINONES WITH AZOL-CONTAINING TRICYCLES
- (54) Bezeichnung: NEUE OXAZOLIDINONE MIT AZOLHALTIGEN TRICYCLEN
- (57) Abstract

The present invention relates to new oxazolidinones with azol-containing tricycles, to methods for producing the same as well as to the use thereof as drugs, in particular as anti-bacterial drugs.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Oxazolidinone mit azolhaltigen Tricyclen, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel, insbesondere als antibakterielle Arzneimittel.

1

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
	AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
1	AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ı	AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ı	AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
1	BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
1	BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
1	BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
ı	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
1	BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
	BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
	BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
	BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
	CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
	CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
	CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
	СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
	CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
	CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
	CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
	CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
	CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
	DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
ı	DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
	EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Neue Oxazolidinone mit azolhaltigen Tricyclen

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Oxazolidinone mit azolhaltigen Tricyclen, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel, insbesondere als antibakterielle Arzneimittel.

Aus den Publikationen US-5 254 577, US-4 705 799, EP-311 090, EP-312 000 und C.H. Park et al., J. Med. Chem. <u>35</u>, 1156 (1992) sind N-Aryloxazolidinone mit antibakterieller Wirkung bekannt. Außerdem sind 3-(Stickstoff-substituierte)phenyl-5-beta-amidomethyloxazolidin-2-one aus der EP-609 905-A1 sowie Oxazolidinone mit 4-Azolylphenylresten aus WO 96/23 788 und WO 97/31917 bekannt.

Ferner sind in der EP-609 441 und EP-657 440 Oxazolidinonderivate mit einer Monoaminoxidase-inhibitorischen Wirkung und in der EP-645 376 mit Wirkung als Adhäsionsrezeptor-Antagonisten publiziert.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Oxazolidinone mit azolhaltigen Tricyclen der allgemeinen Formel (I)

20

25

5

10

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O$$

$$R^{1}$$
(I),

in welcher

A für Reste der Formeln

$$E = D'$$

$$C' = D'$$

$$C'' = D''$$

worin

5 R², R² und R² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Halogen bedeuten,

D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR³ bedeuten,

worin

10

15

20

25

R³ Wasserstoff, Trifluormethyl, Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder einen Rest der Formel -NR⁴R⁵ bedeutet,

worin

R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

E, E' und E'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR⁶ bedeuten,

worin

R⁶ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano oder Halogen be-5 deutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind, oder 10 Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, Nitro, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Koh-15 lenstoffatomen oder Trifluormethyl substituiert sind, oder R^6 Reste der Formeln O-R⁷, -CO-R⁸ oder -NR⁹R¹⁰ bedeutet, worin

20

R⁷ Wasserstoff, Benzoyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet,

25

R⁸ Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet.

30

oder

R⁸ eine Gruppe der Formel -NR¹¹R¹² bedeutet,

5

worin

10

R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen,
Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

15

R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff,
Benzyl, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder eine Gruppe der Formel -CO₂R¹³ oder
-CM-NR¹⁴R¹⁵ bedeuten,

worin

20

R¹³ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu
 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeutet,

25

M ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R¹⁴ und R¹⁵ gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben,

30

oder

R⁹ Wasserstoff bedeutet

und

5

R¹⁰ einen Rest der Formel

worin

10

R¹⁶ und R¹⁶ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,

15

R¹⁷ und R¹⁸ gleich oder verschieden sind und geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder Benzyl bedeuten,

L, L' und L'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen

Rest der Formel CR¹⁹ bedeuten,

worin

25

R¹⁹ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder durch einen Rest der Formel -OR²⁰ substituiert ist,

5		R ²⁰	Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlen- stoffatomen oder Benzyl bedeutet,
	oder		
	R ¹⁹	Reste	der Formeln -OR ²¹ , -COR ²² oder -NR ²³ R ²⁴ bedeutet,
10		worin	
15		R ²¹	Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,
		R ²²	die oben angegebene Bedeutung von R ⁸ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
20		R ²³ un	nd R ²⁴ die oben angegebene Bedeutung von R ⁴ und R ⁵ haben und mit diesen gleich oder verschieden sind,
		oder	
25		R ²³	Wasserstoff bedeutet
		und	
		R ²⁴	Cyano oder einen Rest der Formel -CO-NR ²⁵ R ²⁶ oder -CS-NR ²⁷ R ²⁸ bedeutet,
30			worin

R²⁵, R²⁶, R²⁷ und R²⁸ gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben,

5

oder

10

R²³ und R²⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6gliedrigen, gesättigten Heterocyclus bilden, der noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S, O oder einen Rest der Formel -NH enthalten kann,

Q

ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder Reste der Formeln SO₂, SO, C=O oder CR²⁹R³⁰ bedeutet,

15

worin

R²⁹ und R³⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Halogen bedeuten,

20

T einen Rest der Formel CR³¹R³² bedeutet,

worin

25

R³¹ und R³² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyloxy bedeuten,

30

oder

R³¹ und R³² gemeinsam Reste der Formeln =O, =S,

$$= \begin{array}{c} R^{33} \\ \\ \\ R^{34} \end{array} \quad \text{oder} \quad = N - R^{35} \quad \text{bilden,}$$

worin

5

R³³ und R³⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,

10

oder

R³³ und R³⁴ gemeinsam einen 3- bis 6-gliedrigen, gesättigten oder partiell ungesättigten Carbocyclus bilden,

15

und

R³⁵ Wasserstoff, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

25

- V ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder einen Rest der Formel SO oder SO₂ bedeutet,
- W ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet, oder

 Reste der Formeln C=O, C=S, SO, SO₂, NR³⁶ oder CR³⁷R³⁸ bedeutet,

		die oben angegebene Bedeutung von R ³⁵ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
5	£	R ³⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,
	oder	
10	R ³⁷	Wasserstoff bedeutet
	und	
1.5	R ³⁸ 6	einen Rest der Formel -OR ³⁹ bedeutet,
15	,	worin
20	I	Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet,
Y	einen R	est der Formel C=O oder -CR ⁴⁰ R ⁴¹ bedeutet,
25	worin	
	1	R ⁴¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,
30	oder	

R⁴⁰ Wasserstoff bedeutet

Hydroxy, Benzyloxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

oder

10 W und Y gemeinsam für die Gruppe -CH=CH- stehen,

R¹ für Azido oder für einen Rest der Formel -OR⁴², -O-SO₂-R⁴³ oder -NR⁴⁴R⁴⁵ steht,

15 worin

 R^{42} Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20 R⁴³ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Phenyl oder Nitro-substituiertes Phenyl bedeutet,

R⁴⁴ und R⁴⁵ Wasserstoff bedeuten,

25 oder

30

R⁴⁴ Wasserstoff bedeutet,

und

R⁴⁵ einen Rest der Formel

worin

 R^{46}

5

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

10

bis zu 8 Kohlenstoffatomen, Benzyloxy oder Trifluormethyl bedeutet, oder

Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gege-

15

benenfalls durch Halogen oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substutiert ist, oder

Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocylcus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die unter R⁴⁶ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

20

oder

25

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5-bis 6-gliedrigen Heterocylcus aus der Reihe S, N und/oder O substituiert ist.

oder

R⁴⁶ einen Rest der Formel -NR⁴⁹R⁵⁰ bedeutet,

worin

5

R⁴⁹ und R⁵⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über N-gebundenes Morpholin substituiert ist,

10

20

25

R⁴⁷ und R⁴⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

15 und deren Salze und N-Oxide.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere), oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung betrifft sowohl die Enantiomeren oder Diastereomeren oder deren jeweilige Mischungen. Die Racemformen lassen sich ebenso wie die Diastereomeren in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen.

Folgendes Formelschema veranschaulicht die entsprechend gekennzeichneten Schreibweisen für enantiomerenreine und racemische Formen:

(A) (Racemat)

(B) (Enantiomer)

Das Enantiomer B weist bevorzugt die S-Konfiguration auf.

Im Rahmen der Erfindung kann das Oxazolidingerüst über die im folgenden Schema mit 2 bis 3 bezifferten Positionen angebunden werden:

zum Beispiel

Besonders bevorzugt wird das Oxazolidinongerüst in der Position 3 angebunden.

Physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

15

20

10

5

Als Salze können Salze mit üblichen Basen genannt werden, wie beispielsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natrium- oder Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calcium- oder Magnesiumsalze) oder Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen wie beispielsweise Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin, 1-Ephenamin oder Methyl-piperidin.

Cycloalkyl steht im allgemeinen für einen cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist der Cyclopropyl-, Cyclopentan- und der Cyclohexanring. Beispielsweise seien Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl genannt.

5

10

Aryl steht im allgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Arylreste sind Phenyl und Naphthyl.

Alkoxy steht im Rahmen der Erfindung für einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxyrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Niedrigalkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy, tert.Butoxy, n-Pentoxy und n-Hexoxy.

- Acyl steht im Rahmen der Ersindung für einen geradkettigen oder verzweigten Acylrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Niedrigacylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Acylreste sind Acetyl und Propionyl.
- Alkyl steht im Rahmen der Erfindung für einen geradkettigen oder verzweigten Alkylrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Niedrigalkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, tert.Butyl, n-Pentyl und n-Hexyl.
- Heterocyclus steht im Rahmen der Erfindung für einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Ring, der als Heteroatome bis zu 3 Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoffatome enthalten kann. Beispielsweise werden genannt: Pyrrolyl, Imidazolyl, Furyl, Thienyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Isothiazolyl, Isoxazolyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Pyrazinyl. Bevorzugt sind Pyrrolyl, Pyridyl, Imidazolyl, Furyl, Thienyl, Isothiazolyl, Thiazolyl, Isoxazolyl und Oxazolyl.

7,50

A SECTION

Ein 5- bis 6-gliedriger, gesättigter Heterocyclus steht im Rahmen der Erfindung beispielsweise für einen Morpholinyl-, Piperidinyl- und Pyrrolidinylring. Bevorzugt ist ein Morpholinylring.

5 Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I),

in welcher

A für Reste der Formeln

10

oder

steht,

worin

- R², R² und R² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Fluor bedeuten,
- D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR³ bedeuten,

20

15

	· R ³	Wasserstoff,	Trifluo	rmethyl,	Fluor,	Chlor,	Ну	droz	хy,
		geradkettiges	ođer v	erzweigtes	Alkoxy	mit mit	bis	zu	4
		Kohlenstoffat	omen bed	leutet,					
5		E'' gleich oder ve			ein Sticks	toffaton	n ode:	r ein	en
	Res	t der Formel CR ⁶	bedeuten	,					
	wor	in							
10	R ⁶	Wasserstoff,	Trifluorm	ethyl, Nitr	o, Cyano	, Fluor	oder	Chl	lor
		bedeutet, oder	•						
		geradkettiges	oder verz	weigtes Al	kyl mit bi	s zu 4 k	Cohle	nsto	ff-
		atomen oder	Benzyl b	edeutet, di	ie gegebe	nenfalls	durc	h H	[y-
		droxy substitu	uiert sind,	oder					
15		Phenyl, Naph		dyl, Pyrim	idyl, Pyra	zinyl, T	hieny	/l od	ler
		Furyl bedeute	t,						
	ode	r							
20	R^6	Reste der Fori	meln O-R	⁷ , -CO-R ⁸ c	oder -NR ⁹ I	R ¹⁰ bede	eutet,		
		worin							
		p.7		11	_				
25				adkettiges					
23			nii jeweii henyl bed	s bis zu 4	Kohlensi	offaton	nen, I	3enz	:yi
		ouel r	nenyi bed	cuici,					
		R ⁸ Hydro	xy, gerad	kettiges o	der verzw	veigtes	Alky	l od	ler
				eils bis zu		_	-		
30				eutet. oder					-

 $\int_{\mathbb{R}}$

R⁸ eine Gruppe der Formel -NR¹¹R¹² bedeutet,

worin

5

R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

10

R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder eine Gruppe der Formel -CO₂R¹³ bedeuten,

15

worin

R¹³ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu
 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeutet,

20

L, L' und L'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR¹⁹ bedeuten,

worin

25

R¹⁹ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder durch einen Rest der Formel -OR²⁰ substituiert ist,

30

5			R ²⁰	Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder Benzyl bedcu- tet,
		oder		
		R ¹⁹	Reste	der Formeln -OR ²¹ , -COR ²² oder -NR ²³ R ²⁴ bedeutet,
10			worin	
15			R ²¹	Wasserstoff, Phenyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
13			R ²²	die oben angegebene Bedeutung von R ⁸ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
20			R ²³ un	nd R ²⁴ die oben angegebene Bedeutung von R ⁴ und R ⁵ haben und mit diesen gleich oder verschieden sind,
			oder	
25			R ²³ un	d R ²⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperi- dinyl- oder Morpholinylring bilden,
	Q			F- oder Schwefelatom oder Reste der Formeln SO ₂ , C=O bedeutet,
30		worin		

		R ²⁹ und R ³⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Fluor bedeuten,
5	Т	einen Rest der Formel CR ³¹ R ³² bedeutet,
		worin
10		R ³¹ und R ³² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,
· .		oder
15		R ³¹ und R ³² gemeinsam Reste der Formeln =O oder =S bilden,
	V	ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder einen Rest der Formel SO ₂ bedeutet,
	w	ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet, oder
20		Reste der Formel C=O, C=S, SO, SO ₂ , NR ³⁶ oder CR ³⁷ R ³⁸ bedeutet,
		worin
25		R ³⁶ Wasserstoff, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
		R ³⁷ und R ³⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,
30	Y	einen Rest der Formel C=O oder CR ⁴⁰ R ⁴¹ bedeutet,
	•	amen rest der rommer e o ouer en iv bedeutet,

worin

R⁴⁰ und R⁴¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor,

Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4

Kohlenstoffatomen bedeuten,

oder

10 W und Y gemeinsam für die Gruppe -CH=CH- stehen,

R¹ für Azido oder für einen Rest der Formel -OR⁴², -O-SO₂-R⁴³ oder -NR⁴⁴R⁴⁵ steht,

worin

R⁴² Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20 R⁴³ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

R44 und R45 Wasserstoff bedeuten,

25 oder

30

R⁴⁴ Wasserstoff bedeutet,

und

R⁴⁵ einen Rest der Formel

35

worin

5

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

10

R⁴⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cycloheptyl, Cyclobutyl oder Cyclohexyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sind, oder Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Oxazolyl, Furyl, Imidazolyl, Pyridazolyl oder Pyrimidyl bedeutet, wobei die unter R⁴⁶ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-

fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano,

Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

15

oder

20

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Pyridyl, Thienyl, Furyl oder Pyrimidyl substituiert ist,

25

oder

R⁴⁶ einen Rest der Formel -NR⁴⁹R⁵⁰ bedeutet,

5

10

worin

R⁴⁹ und R⁵⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über N-gebundenes Morpholin substituiert ist,

R⁴⁷ und R⁴⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und deren Salze und N-Oxide.

15 Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

in welcher

A für Reste der Formeln

20

$$E^{D} = D'$$

$$E' = D'$$

$$E'' = D''$$

$$R^{2^{n}}$$

oder

steht,

R²,	\mathbb{R}^{2}	und	R2"	gleich	oder	verschieden	sind	und	Wasserstoff	oder	Fluor
		bedeı	uten,								

D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR³ bedeuten.

worin -

R³ Wasserstoff, Trifluormethyl, Fluor, Chlor, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

E, E' und E'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR⁶ bedeuten.

worin

R⁶ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert sind, oder Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Thienyl oder Furyl bedeutet,

Reste der Formeln O-R⁷, -CO-R⁸ oder -NR⁹R¹⁰ bedeutet,

worin

R' Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatömen, Benzyl oder Phenyl bedeutet

15

5

10

20

25

30

	R ⁸	Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl ode
		Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Benzy
		oder Phenyl bedeutet, oder
5		
	R^{8}	eine Gruppe der Formel -NR ¹¹ R ¹² bedeutet,
		worin
10		R ¹¹ und R ¹² gleich oder verschieden sind und Was-
		serstoff, Phenyl, Benzyl oder geradkettiges oder
		verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoff-
		atomen bedeuten,
15	R ⁹ uno	IR 10 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Ben-
		zyl, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit
		bis zu 3 Kohlenstofsatomen oder eine Gruppe der For-
		mel -CO ₂ R ¹³ bedeuten,
		-
20		worin
		R ¹³ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu
		3 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl be-
		deutet,
25		•
	L, L' und L'' gleich	oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen
		nel CR ¹⁹ bedeuten,
	de	,

R19 Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder durch einen Rest der Formel -OR²⁰ substituiert ist. 5 worin R^{20} Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder Benzyl bedeu-10 tet, oder R19 Reste der Formeln -OR²¹, -COR²² oder -NR²³R²⁴ bedeutet. 15 worin R^{21} Wasserstoff, Phenyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 3 Koh-20 lenstoffatomen bedeutet, R^{22} die oben angegebene Bedeutung von R8 hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, $\ensuremath{R^{23}}$ und $\ensuremath{R^{24}}$ die oben angegebene Bedeutung von $\ensuremath{R^4}$ und $\ensuremath{R^5}$ 25 haben und mit dieser gleich oder verschieden sind, Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder Reste der Formeln SO2, C=O

oder CR²⁹R³⁰ bedeutet,

worin

30

		R ²⁹ und R ³⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Fluo bedeuten,
5	Т	einen Rest der Formel -CR ³¹ R ³² bedeutct,
		worin
10		R ³¹ und R ³² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,
		oder
15 .		R ³¹ und R ³² gemeinsam Reste der Formeln =O oder =S bilden,
	V	ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder einen Rest der Formel SObedeutet,
20	W	ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet, oder Reste der Formel C=O, C=S, SO, SO ₂ , -NR ³⁶ oder -CR ³⁷ R ³⁸ bedeutet,
		worin
25		R ³⁶ Wasserstoff, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,
30		R ³⁷ und R ³⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoff-atomen oder Benzyl bedeuten,

10

einen Rest der Formel C=O oder -CR⁴⁰R⁴¹ bedeutet. Y worin R⁴⁰ und R⁴¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor, 5 Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder 10 W und Y gemeinsam für die Gruppe -CH=CH- stehen, für Azido oder für einen Rest der Formel -OR42, -O-SO2-R43 oder -NR44R45 R^1 steht, 15 worin R^{42} Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, 20 geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen R^{43} oder Phenyl bedeutet, R⁴⁴ und R⁴⁵ Wasserstoff bedeuten. 25 oder R^{44} Wasserstoff bedeutet, 30 und

5

10

15

R⁴⁵ einen Rest der Formel

worin

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

und

R⁴⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cycloheptyl, Cyclobutyl oder Cyclohexyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sind, oder

Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Oxazolyl, Furyl, Imidazolyl, Pyridazolyl oder Pyrimidyl bedeutet, wobei die unter R⁴⁶ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

20 oder

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Pyridyl, Thienyl, Furyl oder Pyrimidyl substituiert ist,

oder

25

R⁴⁶ einen Rest der Formel -NR⁴⁹R⁵⁰ bedeutet,

worin

5

R⁴⁹ und R⁵⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff,
Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Λlkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über N-gebundenes Morpholin substituiert ist,

10

und deren Salze und N-Oxide.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I),

in welcher

A für Reste der Formeln

PCT/EP99/00518 WO 99/40094 - 30 -

worin

n

5

10

eine Zahl 0, 1 oder 2 bedeutet,

R², R^{2'} und R^{2''} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Fluor bedeuten,

R³ und R¹9 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder für Methyl stehen,

R⁶ für Wasserstoff, Halogen, Cyano, Trifluormethyl, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxycarbonyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

5 R³⁶ Wasserstoff oder Methyl bedeutet,

und

R¹ für einen Rest der Formel -NH-R⁴⁵ steht,

10

worin

R⁴⁵ einen Rest der Formel

15

25

worin

- Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,
- 20 und
 - R⁴⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder einen Rest der Formel -NR⁴⁹R⁵⁰ bedeutet,

R⁴⁹ und R⁵⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

5 und deren Salze.

Außerdem wurde ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gefunden, dadurch gekennzeichnet, daß man

10 [A] Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

 $A-NO_2$ (II)

in welcher

15

A die oben angegebene Bedeutung hat,

zunächst durch eine Reduktion in die Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

 $A-NH_2$ (III)

in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

25

überführt,

in einem nächsten Schritt mit Chlorameisensäurebenzylester die Verbindungen der allgemeinen Formel (IV)

30

 $A-NH-CO_2-CH_2-C_6H_5 \qquad \qquad (IV)$

in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

herstellt,

und abschließend mit Basen in inerten Lösemitteln und nachfolgender Umsetzung mit (R)-(-)-Glycidylbutyrat die Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia)

10

5

in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

15

herstellt,

und/oder

20 [B] durch Umsetzung mit (C₁-C₆)-Alkyl- oder Phenylsulfonsäurechloriden in inerten Lösemitteln und in Anwesenheit einer Base in die entsprechenden Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O \qquad (Ib)$$

$$OSO_2R^{43}$$

in welcher

A und R⁴³ die oben angegebene Bedeutung haben,

5 überführt,

anschließend mit Natriumazid in inerten Lösemitteln die Azide der allgemeinen Formel (Ic)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O \qquad (Ic)$$

10

in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

15

20

herstellt,

in einem weiteren Schritt durch Umsetzung mit (C₁-C₄-O)₃-P oder Ph₃P, vorzugsweise (CH₃O)₃P in inerten Lösemitteln, und mit Säuren oder durch katalytische Hydrierung in die Amine der allgemeinen Formel (Id)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O$$

$$NH_2$$

$$(Id)$$

in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

überführt,

5

und durch Umsetzung mit Acetanhydrid, Acetylchlorid oder anderen Acylierungsmitteln der allgemeinen Formel (V)

10

in welcher

R⁴⁶ die oben angegebene Bedeutung hat

15 und

Y für Halogen, vorzugsweise für Chlor oder für den Rest -OCOR⁴⁸ steht,

1

in Gegenwart einer Base in inerten Lösemitteln die Verbindungen der allgemeinen 20 Formel (Ie)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O$$

$$NH-CO-R^{46}$$
(Ie)

in welcher

25

A und R⁴⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

herstellt,

WO 99/40094 - 36 - PCT/EP99/00518

oder

[C] im Fall
$$R^1 = -NH-CO-R^{46}$$

5

Verbindungen der allgemeinen Formel (III) direkt mit enantiomerenreinen oder racemischen Verbindungen der allgemeinen Formel (VI)

$$\begin{array}{c}
O \\
NH-CO-R^{46}
\end{array}$$
(VI)

in welcher

R⁴⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

in inerten Lösemitteln und in Anwesenheit eines Hilfsmittels zu enantiomerenreinen oder racemischen, substituierten Hydroxy-Amiden umsetzt, die mit Carbonyl-diimidazol in inerten Lösemitteln zu enantiomerenreinen oder racemischen Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie) cyclisiert werden,

oder

20

15

[D] im Fall der Imidazobenzthiazole

Verbindungen der allgemeinen Formel (VII)

$$H_2N$$
 S N O $NH-R^{45}$ (VII)

25

in welcher

R² die oben angegebene Bedeutung hat,

und

5 R⁴⁵ die oben angegebene Bedeutung von R⁴⁵ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, vorzugsweise für Acetyl steht,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII)

$$R^{6} \xrightarrow{R^{5}} (VIII)$$

10

in welcher

R³ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

15 und

R⁵¹ für Halogen, vorzugsweise für Chlor oder Brom steht,

in Alkoholen, vorzugsweise Ethanol, unter Rückfluß umsetzt,

20

und im Fall der S-Oxide eine Oxidation mit m-Chlorperbenzoesäure anschließt

und gegebenenfalls eine Alkylierung nach üblichen Methoden durchführt.

Die erfindungsgemäßen Verfahren können durch folgende Formelschemata beispielhaft erläutert werden: [A]

- 1. Butyllithium
- 2. (R)-(-)-Glycidylbutyrat

Die Reduktionen können im allgemeinen durch Wasserstoff in Wasser oder in inerten organischen Lösemitteln wie Alkoholen, Ethern oder Halogenkohlenwasserstoffen oder Ammoniumformiat oder deren Gemischen mit Katalysatoren wie Raney-Nickel, Palladium, Palladium auf Tierkohle oder Platin oder mit Hydriden oder Boranen in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit eines Katalysators, durchgeführt werden.

10

5

Als Lösemittel eignen sich hierbei alle inerten organischen Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol oder Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylcnglykoldimethylether oder Amide wie Hexamethylphosphorsäuretriamid oder Dimethylformamid oder Essigsäure. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Besonders bevorzugt ist Methanol.

5

Die Umsetzung mit Chlorameisensäurebenzylester erfolgt in einer der oben aufgeführten Ether, vorzugsweise mit Tetrahydrofuran.

10

Als Basen eignen sich im allgemeinen Natriumhydrogencarbonat, Natriummethanolat, Hydrazinhydrat, Kaliumcarbonat oder Caesiumcarbonat. Bevorzugt ist Natriumhydrogencarbonat.

Die Base wird in einer Menge von 1 mol bis 10 mol, bevorzugt von 1 mol bis 3 mol bezogen auf 1 mol der Verbindungen der allgemeinen Formel (III), eingesetzt.

15

Die Umsetzung erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -30°C bis +30°C, vorzugsweise bei 0°C.

20

Die Cyclisierung zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) erfolgt im allgemeinen in einem der oben aufgeführten Ether, vorzugsweise in Tetrahydrofuran.

Als Basen eignen sich für diesen Schritt im allgemeinen Lithiumalkylverbindungen oder Lithium-N-silylamide, wie beispielsweise n-Butyllithium, Lithiumdiiso-propylamid oder Lithium-bistrimethylsilylamid, vorzugsweise Lithium-bistrimethylsilylamid oder n-Butyllithium.

25

Die Base wird in einer Menge von 1 mol bis 10 mol, bevorzugt von 1 mol bis 3 mol bezogen auf Imol der Verbindungen der allgemeinen Formel (IV), eingesetzt.

30

Im allgemeinen wird in einem Temperaturbereich von -78°C bis -50°C, vorzugsweise bei -78°C gearbeitet.

Alle Umsetzungen werden im allgemeinen bei normalem, erhöhtem oder bei erniedrigtem Druck durchgeführt (z.B. 0,5 bis 5 bar). Im allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

5

10

15

20

25

30

Als Lösemittel für das Verfahren [B] eignen sich die üblichen Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol oder Ether wie Diethylether, Dioxan, 1,2-Dimethoxyethan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder tert.-Butylmethylether oder Ketone wie Aceton oder Butanon, oder Amide wie Dimethylformamid oder Hexamethyl-phosphorsäuretriamid, oder Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Benzol, Dichlorbenzol, Xylol oder Toluol oder Dimethylsulfoxid, Acetonitril, Essigester oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff oder Pyridin, Picolin oder N-Methylpiperidin. Ebenso können Gemische der genannten Lösemittel verwendet werden.

Als Basen eignen sich in Abhängigkeit von den einzelnen Verfahrensschritten für das Verfahren [B] die üblichen anorganischen oder organischen Basen. Hierzu gehören bevorzugt Alkalihydroxide wie beispielsweise Natrium- oder Kaliumhydroxid oder Alkalicarbonate wie Natrium- oder Kaliumcarbonat oder Alkalialkoholate wie beispielsweise Natrium- oder Kaliummethanolat oder Natrium- oder Kaliumethanolat oder organische Amine wie Ethyldiisopropylamin, Triethylamin, Picolin, Pyridine oder N-Methylpiperidin, oder Amide wie Natriumamid oder Lithiumdiisopropylamid oder Lithium-N-silylalkylamide, wie beispielsweise Lithium-N-(bis)triphenysilylamid oder Lithiumalkyle wie n-Butyllithium.

Alle Umsetzungen werden im allgemeinen bei normalem, erhöhtem oder bei erniedrigtem Druck durchgeführt (z.B. 0,5 bis 5 bar). Im allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

Als Lösemittel für das Verfahren [C] eignen sich die üblichen Lösemittel. Bevorzugt sind Dichlormethan und Chloroform für die Umsetzung mit dem Epoxid und THF für den Ringschluß.

Als Hilfsmittel zur Umsetzung mit dem Epoxid eignen sich schwach saure Katalysatoren, z.B. Kieselgel oder Reaktionsführung unter Druck.

10

15

20

25

30

Als Dehydratisierungsreagenzien eignen sich Carbodiimide wie beispielsweise Diisopropylearbodiimid, Dicyclohexylearbodiimid oder N-(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylearbodiimid-Hydrochlorid oder Carbonylverbindungen wie Carbonyldiimidazol oder 1,2-Oxazoliumverbindungen wie 2-Ethyl-5-phenyl-1,2-oxazolium-3-sulfonat oder Propanphosphorsäureanhydrid oder Isobutylchloroformat oder Benzotriazolyloxy-tris-(dimethylamino)phosphonium-hexyfluorophosphat oder Phosphonsäurediphenylesteramid oder Methansulfonsäurechlorid, gegebenenfalls in Anwesenheit von Basen wie Triethylamin oder N-Ethylmorpholin oder N-Methylpiperidin oder Dicyclohexylearbodiimid und N-Hydroxysuccinimid. Bevorzugt ist Carbonyldiimidazol (CDI).

Im allgemeinen wird in einem Temperaturbereich von -78°C bis +50°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, gearbeitet. Beim Ringschluß mit CDI liegt die Reaktionstemperatur zwischen Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Tetrahydrofurans.

Alle Umsetzungen werden im allgemeinen bei normalem, erhöhtem oder bei erniedrigtem Druck durchgeführt (z.B. 0,5 bis 5 bar). Im allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

Als Lösemittel für das Verfahren [D] eignen sich Alkohole wie beispielsweise Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol. Bevorzugt ist Ethanol.

Das Verfahren [D] erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -50°C bis zum jeweiligen Siedepunkt des Lösemittels, bevorzugt von -20°C bis +90°C.

Die Oxidationen erfolgen im allgemeinen in einem der oben aufgeführten Lösemittel, vorzugsweise in Methylenchlorid mit Oxidationsmitteln wie beispielsweise Metachlorperbenzoesäure, Wasserstoffperoxid oder Peressigsäure, vorzugsweise mit Magnesiummonoperoxyphthalinsalz in einem Temperaturbereich von 0°C bis 80°C, bevorzugt von 0°C bis 40°C.

Als Lösemittel für die Alkylierung eignen sich übliche organische Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethylen, Trichlorethylen oder Chlorbenzol oder Essigester oder Triethylamin, Pyridin, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Acetonitril, Aceton oder Nitromethan. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Bevorzugt sind Dichlormethan, Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid.

20

5

10

15

Die Alkylierung wird in den oben aufgeführten Lösemitteln bei Temperaturen von 0°C bis +150°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur bis +100°C, bei Normaldruck durchgeführt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (II) sind größtenteils bekannt oder als Species neu und können dann im Fall der 4H-Pyrrolo[1,2][1,4]-benzoxazine in Analogie zu bekannten Publikationen M. Kato, Chem. Pharm. Bull. Jpn. 43, 1995, 1358-63, im Fall der substituierten oder unsubstituierten 4H-1,2,4-Triazolo[3,4-c][1,4]-benzoxazinen zu den Publikationen L. Garanti, J, Het. Chem. 13, 1976, 1339-41; B.P. Medaer, Tetrahedron 52, 1996, 8813-26; B.P. Medaer, Tetrahedron 35, 1994, 9767-9776 und im Fall der 4H-Pyrazolo[5,1-c][1,4]benzoxazinen W.-D.

Rudorf, J. Prakt. Chem. 329, 1987, 55-61 und 348; im Fall der 4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazine in Analogie zu H. Bartsch, J. Het. Chem. 26, 1989, 205-7 hergestellt werden.

Im Fall der 4,5-Dihydro-imidazo[1,2-a]-chinaline werden zunächst die entsprechenden Nitro-3,4-dihydro-1H-chinolin-2-one durch Umsetzung mit Schwefelsäure und Kaliumnitrat bei -15°C in die 2-(2-Dimethoxyethylamino)-nitro-3,4-dihydro-chinoline umgesetzt, in einem zweiten Schritt in Analogie zu der Publikation T. Jen, J. Med. Chem. 16, 1973, 633-7 mit Triethyloxonium-tetrafluorborat in Dichlormethan und Aminoacetaldehyd-dimethylacetat und abschließend mit Salzsäure versetzt.

Außerdem können die Verbindungen hergestellt werden in Analogie zu Reaktionen, die beschrieben sind in Comprehensive Heterocyclic Chemistry (A.R. Katritzky). Vol. 3, Seiten 995 - 1037 und Vol. 5, Seiten 305-345, 631-639, 660-668, 882-890. Desweiteren sei auf folgende Handbuchserien verwiesen: The Chemistry of Heterocyclic Compounds (A. Weissberger), Progress in Heterocyclic Chemistry (G.W. Gribble) und Advances in Heterocyclic Chemistry (A.R. Katritzky).

1.5

ŧ

20 Die Verbindung der Formel (IIa)

$$O_2N$$
 (IIa)

ist neu und kann hergestellt werden,

25

15

indem man zunächst durch Umsetzung von 2-Amino-5-nitrobenzylalkohol und Thioharnstoff mit HBr unter Rückfluß und anschließender Alkalisch-Stellung 2-Amino-6nitro-4H-benz-1,3-thiazin herstellt, und abschließend durch Erhitzen mit Chloracetaldehydlösung das Imidazol aufbaut.

Der erste Schritt der Umsetzung erfolgt in einem Temperaturbereich von 80 bis 110°C, vorzugsweise bei 100°C.

Die Umsetzung mit der Aldehydlösung erfolgt in einem Temperaturbereich von 60°C bis 90°C, vorzugsweise bei 80°C.

Die Umsetzung mit Chloracetaldehydlösung erfolgt in Dimethylformamid oder Ethanol in einem Temperaturbereich von 30°C bis 100°C, vorzugsweise bei 70°C.

Alle Reaktionsschritte werden bei Normaldruck durchgeführt.

5

20

25

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (III) sind größtenteils neu und können wie unter [A] beschrieben durch Reduktion der entsprechenden Nitroverbindungen der allgemeinen Formel (II) hergestellt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IV) sind neu und können dann beispielsweise wie oben unter [A] beschrieben hergestellt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (VII) sind teilweise bekannt oder als Species neu und können beispielsweise wie oben beschrieben und in Analogie zu den Vorschriften der Publikation EP 738726 hergestellt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (V) sind an sich bekannt oder nach publizierten Verfahren herstellbar.

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (VI) und (VIII) sind an sich bekannt oder nach üblichen Methoden herstellbar.

WO,99/40094 - 47 - PCT/EP99/00518

Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (Ia) - (Ie) sind neu und können wie oben beschrieben hergestellt werden.

Die MHK-Werte wurden mit Hilfe der Mikrodilutionsmethode in BH-Medium bestimmt. Jede Prüfsubstanz wurde im Nährmedium gelöst. In der Mikrotiterplatte wurde durch serielle Verdünnung eine Konzentrationsreihe der Prüfsubstanzen angelegt. Zur Inokulation wurden Übernachtkulturen der Erreger verwandt, die zuvor im Nährmedium 1:250 verdünnt wurden. Zu 100 ml der verdünnten, wirkstoffhaltigen Nährlösungen wurden je 100 ml Inokulationslösung gegeben.

10

5

Die Mikrotiterplatten wurden bei 37°C bebrütet und nach ca. 20 Stunden oder nach 3 bis 5 Tagen abgelesen. Der MHK-Wert (mg/ml) gibt die niedrigste Wirkstoffkonzentration an, bei der kein Wachstum zu erkennen war.

MHK-Werte (mg/ml):

BspNr.	S. aureus 133	M. smegmatis DSM 43465
1	4	1
2	32	4
3	1	1
4	8	8
5	0,5	0,5
6	<0,5	<0,5
7	0,5	0,5
8	<0,5	0,5
9	1	1
10	4	>32
11	8	4
12	2	2
13	8	16
14	4	16
15	4	16
16	<0,5	2
17	32	32
18	0,5	0,5
19	<0,5	<0,5
20	8	8
21	0,5	0,5
23	4	8

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formeln (I), (Ia), (Ib), (Ic),

[Id) und (Ie) weisen bei geringer Toxizität ein breites antibakterielles Spektrum, speziell gegen gram-positive Keime und einige spezielle gram-negative Bakterien sowie

Mycobacterien, Corynebakterien, Haemophilus Influenzae, Mycoplasmen und anaerobe Keime auf. Diese Eigenschaften ermöglichen ihre Verwendung als chemotherapeutische Wirkstoffe in der Human- und Tiermedizin.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind gegen ein breites Spektrum von Mikroorganismen wirksam. Mit ihrer Hilfe können gram-positive Keime und gramnegative Bakterien und bakterienähnliche Mikroorganismen wie Mycoplasmen
bekämpft sowie die durch diese Erreger hervorgerufenen Erkrankungen verhindert,
gebessert und/oder geheilt werden.

10

Besonders wirksam sind die erfindungsgemäßen Verbindungen gegen Bakterien und bakterienähnliche Mikroorganismen. Sie sind daher besonders gut zur Prophylaxe und Chemotherapie von lokalen und systemischen Infektionen in der Human- und Tiermedizin geeignet, die durch solche Erreger hervorgerufen werden.

15

20

30

Zur vorliegenden Erfindung gehören pharmazeutische Zubereitungen, die neben nicht-toxischen, inerten, pharmazeutisch geeigneten Trägerstoffen eine oder mehrere erfindungsgemäße Verbindungen enthalten, oder die aus einem oder mehreren erfindungsgemäßen Wirkstoffen bestehen, sowie Verfahren zur Herstellung dieser Zubereitungen.

Der oder die Wirkstoffe können gegebenenfalls in einem oder mehreren der oben angegebenen Trägerstoffe auch in mikroverkapselter Form vorliegen.

Die therapeutisch wirksamen Verbindungen sollen in den oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen vorzugsweise in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 99,5, vorzugsweise von etwa 0,5 bis 95 Gew.-% der Gesamtmischung, vorhanden sein.

Die oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen können außer den erfindungsgemäßen Verbindungen auch weitere pharmazeutische Wirkstoffe enthalten.

Im allgemeinen hat es sich sowohl in der Human- als auch in der Veterinärmedizin als vorteilhaft erwiesen, den oder die erfindungsgemäßen Wirkstoffe in Gesamtmengen von etwa 0,5 bis etwa 500, vorzugsweise 5 bis 100 mg/kg Körpergewicht je 24 Stunden, gegebenenfalls in Form mehrerer Einzelgaben, zur Erzielung der gewünschten Ergebnisse zu verabreichen. Eine Einzelgabe enthält den oder die erfindungsgemäßen Wirkstoffe vorzugsweise in Mengen von etwa 1 bis etwa 80, insbesondere 3 bis 30 mg/kg, Körpergewicht.

5

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können zum Zweck der Erweiterung des Wirkungsspektrums und um eine Wirkungssteigerung zu erreichen, auch mit anderen
Antibiotika kombiniert werden.

Ausgangsverbindungen

Beispiel I

5 2-(Pyrrol-1-yl)-5-nitrophenol

Analog M. Kato, Chem. Pharm. Bull. 43, 1995, 1358-63 werden 5 g (32,4 mmol) 2-Amino-5-nitrophenol und 5,36 g (40,55 mmol) 2,5-Dimethoxytetrahydrofuran in 50 ml Eisessig gelöst und unter Argonatmosphäre 2 h auf 60° C erwärmt. Anschließend wird die Essigsäure i.V. abdestilliert, der Rückstand mit Wasser ausgerührt und der Rest säulenchromatographisch getrennt (Kieselgel 60, Laufmittel: Toluol/Essigester = 9/1); $R_f = 0,55$.

fbl. Kristalle, Fp.: 105°C

15 Ausbeute: 2,8 g (42,3 % d.Th.)

Beispiel II

1-Acetoxy-2-(pyrrol-1-yl)-5-nitrobenzol

20

25

10

1,3 g (6,37 mmol) der obigen Verbindung aus Beispiel I werden analog M. Kato, Chem. Pharm. Bull. 43, 1995, 1358-63 in 10 ml abs. Dichlormethan gelöst, mit 1,33 ml (1,3 g = 16,434 mmol) Pyridin versetzt, auf 0°C abgekühlt, tropfenweise mit 1,2 ml (1,3 g = 12,734 mmol) Essigsäureanhydrid versetzt und über Nacht gerührt, wo-

WO 99/40094 - 52 - PCT/EP99/00518

bei die Temperatur auf RT ansteigt. Man dampft i.V. die Lösemittel ab, rührt mit wenig Wasser aus und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan); $R_f = 0.7$.

fbl. Kristalle, Fp.: 104°C

Ausbeute: 1 g (63,8 % d.Th.)

Beispiel III

1-Acetoxy-2-(2-formyl-pyrrol-1-yl)-5-nitrobenzol

10

5

Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift von M. Kato, Chem. Pharm. Bull. 43, 1995, 1358-63 hergestellt.

15

20

In einem mit Eisbad gekühlten Kolben mit 0,18 ml (0,17 g = 2,32 mmol) DMF tropft man unter Argonatmosphäre 0,22 ml (0,36 g = 2,32 mmol) Phophoroxychlorid. Nach 10 min Rühren im Eisbad und 15 min bei RT kühlt man erneut auf 0°C und läßt langsam 0,44 g (1,79 mmol) der Verbindung aus Beispiel II in 7 ml abs. Dichlorethan zutropfen. Man rührt anschließend 20 min bei RT und erhitzt 1 h auf 70°C. Nach Zusatz von 1,32 g (16,1 mmol) Natriumacetat in 10 ml Wasser erhitzt man 20 min auf 60°C und extrahiert nach dem Abkühlen mit Dichlormethan. Nach Trocknen mit Natriumsulfat wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand säulenchromatographisch getrennt (Kieselgel 60, Dichlormethan/Essigester = 100/1); $R_f = 0,4$.

25 0,4.

gelbes Öl; Ausbeute: 64 mg (13,1 % d. Th.).

12. 7.

Beispiel IV

2-(2-Formyl-pyrrol-1-yl)-5-nitrophenol

5

30 mg (0,11 mmol) der Verbindung aus Beispiel III werden in 0,38 ml Ethanol und 0,3 ml THF gelöst, mit 0,02 ml einer 28 %-igen Natriummethylat-Lösung in Methanol versetzt und 30 min bei RT gerührt. Man neutralisiert mit Eisessig/Wasser (1:1), dampft i. V. alles zur Trockne ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Essigester = 100/2).

gelbe Kristalle, Fp: 147 °C R_f (Dichlormethan/Essigester = 100/1) = 0,1

Ausbeute 19 mg (74,8 % d. Th.)

15

10

Beispiel V

2-(2-Hydroxymethyl-pyrrol-1-yl)-5-nitrophenol

20

0,7 g (3,015 mmol) der Verbindung aus Beispiel IV werden in 7,5 ml Ethanol und 7,5 ml THF gelöst, im Eisbad gekühlt und unter Rühren innerhalb einer Stunde in mehreren Portionen mit 0,21 g (6,03 mmol) Natriumboranat versetzt. Man läßt über

Nacht bei RT nachrühren, dampst vorsichtig i. V. auf ein kleines Volumen ein und rührt mit wenig Wasser aus. Man säuert vorsichtig mit Oxalsäure/Wasser an, und aus der zunächst klaren Lösung fallen nach und nach gelbe Kristalle aus; Fp: 114 °C.

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/3) = 0,1

Ausbeute: 0,5 g (70,8 % d. Th.)

Beispiel VI

7-Nitro-4H-pyrrolo[2.1-c][1,4]-benzoxazin

10

15

20

5

60 mg (0,256 mmol) der Verbindung aus IV werden unter Argonatmosphäre in 1 ml THF gelöst, mit 90 mg (0,36 mmol) Triphenylphosphan versetzt, im Eisbad gekühlt und mit 60 mg (0,36 mmol) Azodicarbonsäuediethylester versetzt. Man rührt 14 h, wobei die Temperatur auf RT ansteigt. Nach Zugabe von 2 ml Wasser extrahiert man mit Dichlormethan, trocknet die organische Phase mit Natriumsulfat, engt i.V. zur Trockne ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/5). Die Titelsubstanz läuft vorne, Triphenylphosphanoxid mit einem R_f -Wert von 0,5. Der Vorlauf wird i.V. eingedampft und erneut säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Cyclohexan = 3/2); R_f = 0,5.

Man erhält gelbe Kristalle.

Ausbeute: 4 mg (7,2 % d. Th.)

25 Beispiel VII

7-Amino-4H-pyrrolo[2.1-c][1,4]-benzoxazin

30 mg (0,116 mmol) der Verbindung aus Beispiel VI werden in 15 ml THF/Methanol (1:1) gelöst, mit 30 mg Palladium-Katalysator auf Kohle (5 %-ig) versetzt und 3 h bei 2,5 atm Wasserstoffdruck hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators und Einengen i. V. erhält man ein dunkles Öl.

Ausbeute: 20 mg (77,4 % d. Th.) roh

Beispiel VIII

5

N-(R)-2-Hydroxy-3-{4H-pyrrolo[2.1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-amino}-propylacetamid

20 mg (0,017 mmol) der Verbindung aus Beispiel VII und 10 mg (0,129 mmol) (S)-Acetyl-aminomethyl-oxiran werden in 10 ml Chloroform gelöst, mit 60 mg (1,07 mmol) Kielselgel versetzt und i.V. zur Trockne eingedampft. Das so beschichtete Kieselgel läßt man unter Argonatmosphäre 48 h stehen, eluiert mit Dichlormethan und Methanol, dampft i.V. zur Trockne ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/7); R_f = 0,4.

fbl. Schaum

Ausbeute: 12 mg (37,1 % d. Th.)

Beispiel IX

7-Nitro-4H-benz-1,4-oxazin-3-on

5

10

Die Herstellung erfolgt in Analogie zur Vorschrift von D.R. Shridhar et al., OPPI, 14(3), 1982, 195-7 aus 1 Äquivalent 2-Amino-5-nitrophenol, 1,15 Äquivalenten Chloracetylchlorid und 2,3 Äquivalenten Natriumhydrogencarbonat in einem 1:1-Gemisch von Isobutylmethylketon und Wasser bei Rückflußtemperatur (3 h). Der Ringschluß erfolgt durch Zugabe von 1 Äquivalent Triethylamin über 2 h unter Rückfluß. fbl. Kristalle, Fp.: 232°C (Zers.)

Ausbeute: ca. 80 % d.Th.

15 Beispiel X

7-Nitro-4H-benz-1,4-oxazin-3-thion

Die Herstellung erfolgt in Analogie zur Vorschrift von H. Bartsch et al., Monatsheft für Chemie, 119, 1988, 1439-44. Dabei werden 6,15 g (31,68 mmol) der Verbindung aus Beispiel IX und 6,406 g (15,84 mmol) Lawesson's Reagenz in 160 ml abs. THF gerührt. Aus dem anfangs heterogenen Gemisch entsteht nach 2 h Rühren bei RT eine klare, gelbe Lösung. Man läßt über Nacht rühren, versetzt mit einer Spatelspitze Lawesson's Reagenz und rührt erneut über Nacht. Man fällt das Thion, indem man die Lösung unter Rühren in einen großen Überschuß Wasser einfließen läßt. Der

Niederschlag wird abfiltriert (Gestank) und luftgetrocknet, das Filtrat ausgiebig mit einem Überschuß an Chlorlauge behandelt. Die Reinigung erfolgt säulenchromatographisch Kieselgel an 60 mit dem Gemisch Dichlormethan/Essigester = 100/5.

5 R_f (Dichlormethan/Essigester = 100/5) = 0,65 gelbe Kristalle, Fp. 221°C (Zers.)

Ausbeute: 5,5 g (82,7 % d.Th.)

Beispiel XI

10

3-Methylsulfanyl-7-nitro-2H-benzo-1,4-oxazin

$$O_2N$$
 $S-CH_3$

In Analogie zur Vorschrift von M. Mazharuddin et al., Tetrahedron 25, 1969, 517-525 werden 125 mg (0,5 mmol) der Verbindung aus Beispiel X in 5 ml Aceton gelöst, mit 106 mg (0,75 mmol) Methyljodid und 138 mg (1 mmol) Kaliumcarbonat versetzt und 2 h bei RT gerührt. Anschließend wäscht man mit wenig Wasser und trennt den Rückstand säulenchromatograhisch (Kieselgel 60, Laufmittel:

Dichlormethan); R_f (Dichlormethan) = 0,9.

gelbe Kristalle, Fp.: 153°C

Ausbeute: 77 mg (57,8 % d.Th.)

Beispiel XII

25

7-Nitro-4H-imidazo[2,1-c][1,4]-benzoxazin

WO 99/40094 - 58 - PCT/EP99/00518

In Analogie zur Vorschrift von H. Bartsch, J. Heterocycl. Chemistry 26, 1989, 205-7, werden 0,4 g (1,784 mmol) der Verbindung aus Beispiel XI in 10 ml abs. Ethanol gelöst, mit 0,28 g (2,68 mmol) Aminoacetaldehyd-dimethylacetal versetzt und 8 h zum Sieden erhitzt (vollständige Umsetzung, DC-Kontrolle mit Dichlormethan/Essigester = 4/1). Man dampft alles zur Trockne ein, versetzt mit 6 ml Methanol und 6 ml konz. Salzsäure und erhitzt 2 h zum Sieden. Man neutralisiert mit ges. NaHCO₃-Lösung, filtriert, wäscht mit Wasser und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/5), $R_f = 0,5$.

gelbliche Kristalle, Fp.: 209°C (Zers.)

Ausbeute: 220 mg (56,9 % d.Th.)

15 Beispiel XIII

a) N-(7-Nitro-2H-1,4-benzoxazin-3-yl)-aminoacetaldehyd-dimethylacetal

20

5

10

3,88 g (0,02 mmol) des Benzoxazinons aus Beispiel IX werden nach D. Achakzi, Chem. Ber. 114, 1981, 3188-94 ins Imidchlorid überführt, das in situ mit Aminoacetaldehyddimethylacetal zum obigen Amidin reagiert. Das Benzoxazinon aus Beispiel IX wird in 160 ml abs. THF gelöst, unter Rühren

mit 6,29 g (0,024 mol) Triphenylphosphin und 5,68 g (0,024 mol) Hexachloräthan versetzt. Man erwärmt 30 min auf 40°C, versetzt tropfenweise mit 3,32 ml (2,43 g = 0,024 mol) Triethylamin und erwärmt 1 h zum Sieden. Nach dem Abkühlen versetzt man unter Eiskühlung mit 6,30 g (0,06 mol) Aminoacetaldehyd-dimethylacetal. Man rührt über Nacht bei RT nach, engt i.V. ein und trennt das Gemisch säulenchromatographisch an Kieselgel 60 mit Essigester/Toluol = 7/3 als Laufmittel; $R_f = 0,6$.

gelbe Kristalle, Fp: 147°C

Ausbeute: 3,9 g (69 % d.Th.)

10

15

5

b) In Analogie zur Vorschrift von H. Bartsch, J. Heterocycl. Chem. 26, 1989, 205-7 werden 3,35 g (11,91 mmol) der obigen Verbindung aus Beispiel XIIIa 4 h mit 40,2 ml Methanol und 40,2 ml konz. Salzsäure zum Sieden erhitzt. Man neutralisiert anschließend mit gesättigter NaHCO₃-Lösung, filtriert und wäscht neutral. Der Rückstand wird aus Essigester rekristallisiert.

Man erhält die Verbindung aus Beispiel XII.

fbl. Kristalle, Fp.: 209°C (Zers.)

Ausbeute: 2,15 g (83,1 % d.Th.)

20 Beispiel XIV

7-Amino-4H-imidazo[2,1-c][1,4]-benzoxazin

25

50 mg (0,23 mmol) der Verbindung aus Beispiel XII werden in 20 ml Methanol/THF = 1/1) gelöst, mit 50 mg Katalysator (Pd/C, 5%ig) versetzt und 1 atm (H₂) Wasser-

stoff hydriert. Die säulenchromatographische Trennung erfolgt an Kieselgel 60 mit Dichlormethan/Essigester = 4/1 als Laufmittel; $R_f = 0.2$.

fbl. Kristalle, Fp.: 187-194°C

Ausbeute: 40 mg (92,8 % d.Th.)

5

Beispiel XV

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(4H-imidazo[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-amino}propyl-acetamid

10

15

65 mg (0,347 mmol) der Verbindung des Beispiels XIV werden analog F. Bennett, Synlett, 1993, 703-4 in 7 ml Chloroform gelöst, mit 40 mg (0,347 mmol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran versetzt und anschließend mittels Ultraschall mit 0,6 g Kieselgel 60 suspendiert. Man dampft alles i.V. zur Trockne ein und läßt 48 h stehen. Das Kieselgel wird mit Dichlormethan und Methanol eluiert, die Lösemittel vereinigt, i.V. auf ein kleines Volumen eingeengt und säulenchromatographisch getrennt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 9/1); $R_f = 0,3$.

fbl. Schaum

20 Ausbeute: 22 mg (20,0 % d.Th.)

Beispiel XVI

2,2-Dimethyl-7-nitro-4H-benz-1,4-oxazin-3-on

ئوئون لۇ

...

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel IV aus 20 g (0,13 mol) 2-Amino-5-nitrophenol, 34,3 g (0,15 mol) 2-Brom-isobuttersäurebromid und 26,16 (0,31 mol) Natriumhydrogencarbonat in je 70 ml Wasser und Isobutylmethylketon mit 13,13 g \cong 18 ml (0,13 mol) Triethylamin.

gelbe Kristalle, Fp: 216 °C

Ausbeute: 16,5 g (57,2 % d. Th.)

Beispiel XVII

10

5

N-(2,2-Dimethyl-7-nitro-2H-1,4-benzoxazin-3-yl)-aminoacetaldehyd-dimethylacetal

- Die Herstellung erfolgt analog Beispiel XIII (Vorschrift a) aus 5 g (22,5 mmol) der Verbindung aus Beispiel XVI, 7,08 g (27 mmol) Triphenylphosphan, 6,30 g (27 mmol) Hexachlorethan und 2,73 g \cong 3,704 ml (27 mmol) Triethylamin und anschließender Umsetzung des entstandenen Imidchlorids mit 7,1 g (67,5 mmol) Aminoacetaldehyd-dimethylacetal.
- gelbe Kristalle, R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/3) = 0,8 Ausbeute: 5,56 g (79,5 % d. Th.)

Beispiel XVIII

25 2,2-Dimethyl-7-nitro-4H-imidazo[2.1-c][1.4]-benzoxazin

WO 99/40094 - 62 - PCT/EP99/00518

$$O_2N$$
 $O CH_3$

Die Synthese gelingt analog Beispiel XII aus 5,56 g (ca. 18 mmol) der Verbindung aus Beispiel XVII durch 4-stündiges Erhitzen zum Sieden mit 60 ml Methanol und 60 ml konzentrierter Salzsäure.

5 gelbe Kristalle, Fp: 155-8 °C

 $R_f(Dichlormethan/Methanol = 100/3) = 0.64$

Ausbeute: 4,2 g (95,3 % d. Th.)

Beispiel XIX

10

2,2-Dimethyl-7-amino-4H-imidazo[2.1-c][1.4]-benzoxazin

Die Reduktion erfolgt analog Beispiel XIV aus 2,6 g (12,08 mmol) der Verbindung aus Beispiel XVIII und 0,85 Pd/C, 5 %-ig mit 2 bar Wasserstoffdruck in 200 ml Methanol.

fbl. Produkt, R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/3) = 0,6 Ausbeute: 2,1 g (90,6 %-ig), 83,4 % d. Th.

20

Beispiel XX

 $N-(R)-2-Hydroxy-3-\{2,2-dimethyl-4H-imidazo[2.1-c][1.4]-benzoxazin-7-yl)-amino\}-propyl-acetamid$

Die Umsetzung mit dem Oxiran erfolgt analog Beispiel XV aus 0,4 g (1,86 mmol) der Verbindung aus Beispiel XIX, 0,26 g (2,23 mmol) (S)-Acetyl-aminomethyloxiran an 4 g Kieselgel.

fbl. Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0,48 Ausbeute: 129 mg (21,0 % d. Th.) und 215 mg (53,8 %) Edukt

Beispiel XXI

10

5

3-Propargylamino-7-nitro-2H-benz-1,4-oxazin

$$O_2N$$
 O NH

15 a) Analog V. Ambrogi, Eur. J. Med. Chem. 30, 1995, 429-37 gibt man 0,5 g (2,23 mol) 3-Methylsulfanyl-7-nitro-2H-benzo-1,4-oxazin (Beispiel XI), 0,22 g (2,45 mmol) Propargylaminhydrochlorid und 0,2 g (2,45 mmol) Natriumacetat zusammen in 5 ml abs. Ethanol und erhitzt 8 h zum Sieden. Man dampft i.V. das Lösemittel ab, rührt den Rückstand mit wenig Wasser aus und trennt ihn säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Essigester = 9/1); R_f = 0,6.

gelbl. Kristalle, Fp.: 198°C (Zers.) Ausbeute: 0,46 g (85,3 % d.Th.) 3,9 g (20,09 mmol) 7-Nitro-4H-benz-1,4-oxazin-3-on (Beispiel IX) werden in 160 ml abs. Dichlormethan gelöst, mit 6,32 g (24,105 mmol) Triphenylphosphin und 5,71 g (24,105 mmol) Hexachlorethan versetzt und 30 min auf 40°C erwärmt. Dazu tropft man 3,34 ml = 2,44 g (24,105 mmol) Triethylamin und erhitzt 1 h zum Sieden. Man läßt abkühlen und tropft unter Eiskühlung 5,52 g (60,26 mmol) Propargylaminhydrochlorid und 8,35 ml = 6,1 g (60,26 mmol) Triethylamin zu. Anschließend läßt man über Nacht bei RT weiterreagieren. Im DC (Essigester/Toluol = 7/3) ist ein neuer, gelber Fleck zu sehen. Man dampft alles i.V. bis zur Trockne ein, rührt mit wenig Wasser aus und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Essigester = 9/1); $R_f = 0,6$.

gelbl. Kristalle, Fp.: 198°C (Zers.)

Ausbeute: 2,7 g (58,1 % d.Th.)

15

10

5

Beispiel XXII

b)

1-Methyl-7-nitro-4H-imidazo[2,1-c][1,4]benzoxazin

20

25

Analog V. Ambrogi, Eur. J. Med. Chem. 30, 1995, 429-437 werden 0,1 g (0,43 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXI in 2 ml Eisessig suspendiert und unter Argonatmosphäre in einem 120°C heißen Ölbad 6 h erhitzt. Anschließend destilliert man i.V. den Eisessig ab und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Essigester = 9/1), $R_f = 0,15$.

gelbe Kristalle, Fp.: 145°C

Ausbeute: 35 mg (35 % d.Th.)

Beispiel XXIII

 $1\hbox{-}Methyl\hbox{-}7\hbox{-}amino\hbox{-}4H\hbox{-}imidazo[2,1\hbox{-}c[[1,4]\hbox{-}benzoxazin$

5

0,3 g (1,125 mmol) der obigen Verbindung aus Beispiel XXII werden in 100 ml Methanol gelöst und mit 0,2 g Pd-C-Katalysator, 5%ig, versetzt und 4 h mit 2 atm Wasserstoff hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators und Einengen zur Trockne wird der Rückstand säulenchromatographiert (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/7); $R_f = 0,4$.

fbl. Kristalle, Fp.: 193°C

Ausbeute: 157°C (60,15 % d.Th.)

15

10

Beispiel XXIV

 $N-(R)-2-Hydroxy-3-\{(1-methyl-4H-imidazo[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-amino\}-propyl-acetamid$

80 mg (0,4 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXIII werden in 3 ml Chloroform gelöst, mit 50 mg (0,4 mmol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran versetzt, im Ultraschallbad mit 0,8 g Kielselgel behandelt, i.V. zur Trockne eingedampft und über Nacht bei RT stehen gelassen. Man eluiert mit Dichlormethan und Methanol und trennt säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 9/1); $R_f = 0,3$.

fbl. Schaum

Ausbeute: 37 mg (29,4 % d.Th.)

10 Beispiel XXV

7-Nitro-4H-benzo-1,4-thiazin-3-on

15

20

5

11,6 g (0,064 mmol) 6-Nitrobenzthiazol werden in 23,2 ml Ethanol und 23,2 ml Hydrazinhydrat gelöst und 2 h unter Rühren auf 80°C erwärmt. Bei Raumtemperaur gibt man 6,64 g (0,07 mol) Chloressigsäure und 6,95 g (0,174 mol) Natriumhydroxid in 70 ml Wasser zu und erhitzt 1 h zum Sieden. Anschließend stellt man im Eisbad mit konzentrierter Salzsäure sauer und rührt 30 min bei 50°C (DC-Kontrolle mit Dichlormethan/Methanol = 100/3). Der ausgefallene Niedeschlag wird abgesaugt, neutral gewaschen und getrocknet.

gelbes Festprodukt

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/3) = 0,27

25 Ausbeute: 11,14 g (82,3 % d.Th.)

MS (EI): 210

Beispiel XXVI

7-Nitro-4H-benzo-1,4-thiazin-3-thion

5

10

100 mg (0,48 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXV und 96,2 mg (0,24 mmol) Lawesson's Reagenz werden in 3 ml abs. THF gelöst und 2 Tage bei RT gerührt (DC-Kontrolle mit Petrolether/Essigester = 7/3). Man versetzt noch einmal mit 96,2 mg (0,24 mmol) Lawesson's Reagenz und läßt weitere 2 Tage bei RT rühren. Obwohl noch Edukt vorhanden ist, bricht man die Reaktion ab durch Zusatz von 20 ml Wasser. Man extrahiert mehrfach mit Dichlormethan, wäscht mit gesättigter Kochsalzlösung, trocknet mit Magnesiumsulfat und dampt alles i. V. zur Trockne ein.

15

gelbes, kristallines Produkt, R_f (Petrolether/Essigester = 7/3) = 0.7 Ausbeute: 198,5 mg roh (theor. Ausbeute quantitativ: 107,6 mg)

Beispiel XXVII

3-Methylsulfanyl-7-nitro-2H-benzo-1,4-thiazin

25

198,5 mg des Rohproduktes aus Beispiel XXVI werden in 5 ml Aceton gelöst, mit 131,4 mg (0,951 mmol) Kaliumcarbonat und 101,25 mg (0,713 mmol) Methyljodid versetzt und über Nacht bei RT gerührt (DC-Kontrolle mit Petrolether/Essigester = 7/3 als Laufmittel). Da noch Edukt vorhanden ist, versetzt man noch einmal mit

131,4 mg (0,951 mmol) Kaliumcarbonat und 101,25 mg (0,713 mmol) Methyljodid und läßt weiter rühren. Nach 3 h ist das Edukt verschwunden. Man versetzt mit Wasser und extrahiert mit Dichlormethan. Die organische Phase wird mit gesättigter Kochsalzlösung gewaschen, mit Magnesiumsulfat getrocknet und i. V. zur Trockne eingedampft.

gelbes, kristallines Produkt, R_f (Petrolether/Essigester = 7/3) = 0,82 Ausbeute: 164,3 mg roh (theor. Ausbeute quantitativ: 115,2 mg)

Beispiel XXVIII

10

5

 $N\hbox{-}(7\hbox{-Nitro-}2H\hbox{-}1,4\hbox{-benzthiazin-}3\hbox{-}yl)\hbox{-aminoacetaldehyd-dimethylacetal}$

164,3 mg des Rohproduktes aus Beispiel XXVII und 75 mg (0,714 mmol) Aminoacetaldehyd-dimethylacetal werden in 3 ml Ethanol gelöst und über Nacht gerührt
(DC-Kontrolle mit Petrolether/Essigester = 1/1 als Laufmittel). Anschließend
versetzt man mit Wasser, extrahiert mit Dichlormethan, wäscht die organische Phase
mit gesättigter Kochsalzlösung, trocknet mit Magnesiumsulfat und engt i. V. zur

Trockne ein. Man erhält ein gelbes, kristallines Rohprodukt (235,4 mg). Die
Reinigung erfolgt säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel:
Petrolether/Essigester = 3/2).

 R_f (Petrolether/Essigester = 1/1) = 0,23 gelbe Kristalle

Ausbeute: 107,3 mg (75,2 % d. Th., bezogen auf die Verbindung aus Beispiel XXVI)

Beispiel XXIX

7-Nitro-4H-imidazo[2.1-c][1.4]-benzthiazin

5

10

97,8 mg (0,33 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXVIII werden mit 1,2 ml Methanol und 1,2 ml konz. Salzsäure versetzt und 2,5 h zum Sieden erhitzt (DC-Kontrolle mit Petroether/Essigester = 1/1 als Laufmittel). Nach dem Abkühlen stellt man mit verdünnter Natronlauge pH = 2 ein und extrahiert mit Dichlormethan. Man wäscht mit gesättigter Kochsalzlösung, trocknet mit Magnesiumsulfat und dampft i. V. zur Trockne ein. Der Rückstand (85,4 mg) wird säulenchromatographisch getrennt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/3).

15 Ausbeute:

Ausbeute: 56,8 mg (74,05 % d. Th.)

gelbe Kristalle, (Dichlormethan/Methanol = 100/5) = 0,37

Beispiel XXX

7-Amino-4H-imidazo[2.1-c][1.4]-benzthiazin

20

25

10 mg (0,043 mmol) der Nitro-Verbindung aus Beispiel XXIX werden in 1 ml Methanol gelöst, unter Argonatmosphäre mit 27,03 mg (0,43 mmol) Ammoniumformiat und 1 mg Palladium-Kohlenstoff-Katalysator (10 %-ig) versetzt

und zum Sieden erhitzt. Nach 8 h ist kein Edukt mehr vorhanden (DC-Kontrolle mit Dichlormethan/Methanol = 100/5 als Laufmittel). Nach Abfiltrieren des Katalysators wird i. V. eingeengt und der Rückstand säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/3).

farbloser Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,475 Ausbeute: 5,7 mg (65,4 % d. Th.)

Beispiel XXXI

15

20

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(4H-imidazo[2.1-c][1.4]-benzthiazin-7-yl)-amino}-propylacetamid

25,5 mg (0,125 mmol) des Amins aus Beispiel XXX und 14,44 mg (0,125 mol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran werden in 5 ml abs. Dichlormethan gelöst und mit 22,61 mg (0,376 mmol) Kielselgel (40 - 60 μM) versetzt. Man dampft i. V. zur Trockne ein und läßt über Nacht bei RT stehen. Laut DC-Kontrolle (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1) ist noch Edukt vorhanden. Man versetzt nach dem Auflösen in 5 ml Dichlormethan mit weiteren 0,5 Equivalenten Oxiran, engt i. V. zur Trockne hin und wiederholt die Prozedur nach weiteren 3 h erneut mit 0,5 Equivalenten Oxiran. 2 h später wird das Kieselgel mit 10 ml Dichlormethan/Methanol = 5/1 eluiert, das Lösungsmittel i. V. eingeengt und der Rückstand säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/3 bis 100/8).

fbl. Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0.25

Ausbeute: 10 mg (25,0 % d. Th.)

Zusätzlich werden 14,9 mg (58,4 %) Edukt zurückgewonnen.

5 Beispiel XXXII

6-Nitro-3,4-dihydro-1H-chinolin-2-on

10

15

20

9,45 g (0,074 mol) 3,4-Dihydro-1H-chinolin-2-on werden in 36 ml 95%iger Schwefelsäure gelöst, auf -15°C abgekühlt und nach und nach mit 7,04 g (0,08 mol) Kaliumnitrat versetzt. Man rührt bei -20°C unter ständiger DC-Kontrolle (alle 15 min) nach; Laufmittel: Chloroform/Methanol = 100/3 und Dichlormethan/Methanol = 100/3. Nach 3 h zeigt sich noch etwas Ausgangsprodukt und eine Spur des Dinitro-Produktes. Der Reaktionsansatz wird nochmals portionsweise mit 0,95 g (ca. 10 mmol) Kaliumnitrat versetzt und weiter bei -15C gerührt. Nach 4 h rührt man alles in 500 ml Wasser ein, filtriert den ausgefallenen Niederschlag und wäscht ihn neutral. Nach dem Trocknen wird das Rohprodukt säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/1). Die geeignete Fraktion wird i.V. zur Trockne eingedampft, mit Diethylether ausgerührt, filtriert und bei 60°C getrocknet.

gelbe Kristalle

Ausbeute: 9,1 g (73,7 % d.Th.)

25 MS (DCI): 193 (M+H)

Beispiel XXXIII

N-(6-Nitro-3,4-dihydro-chinolin-2-yl)-aminoacetaldehyd-dimethylacetal

5

10

15

8,07 g (0,042 ml) der Verbindung aus Beispicl XXXII werden in 240 ml abs. Dichlormethan gelöst, mit 48,3 ml (0,048 mmol) einer 1 molaren Lösung von Triethyloxonium-tetrafluoroborat in Dichlormethan versetzt und 9 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend gibt man 13,25 g (0,126 mol) Aminoacetaldehyd-dimethylacetal (über CaH destilliert bei 20 mbar und 341°C) zu und rührt 3 h bei Raumtemperatur. Nach 3 h findet laut DC-Kontrolle keine weitere Umsetzung mehr statt (ca. 50 %). Man engt das Reaktionsgemisch i.V. auf ca. 50 ml ein, versetzt mit Wasser und extrahiert mehrmals mit Dichlormethan. Nach Waschen der organischen Phase mit Dichlormethan und Trocknen mit Magnesiumsulfat wird das Lösemittel i.V. abgedampft. Es verbleibt ein gelbliches Festprodukt.

Ausbeute: 10,1 g (86,1 % d.Th.).

Beispiel XXXIV

20

25

7-Nitro-4,5-dihydro-imidazo[1,2-a]chinolin

10,49 g der Verbindung aus Beispiel XXXIII werden in 126 ml Methanol gelöst, mit 126 ml konz. Salzsäure versetzt und 2,5 h zum Sieden erhitzt (DC-Kontrolle mit Petrolether/Essigester = 1/1 als Laufmittel). Nach dem Abkühlen stellt man durch Zugabe von 1 n Natronlauge einen pH von 2 ein und extrahiert mehrfach mit

::::

1.1

Dichlormethan. Man wäscht die organische Phase mit gesättigter Kochsalz-Lösung, trocknet sie mit Magnesiumsulfat und dampft i.V. das Lösemittel ab; Rückstand 8,11 g. Nach der säulenchromatographischen Trennung (Kieselgel 60, Laufmittel: Petrolether/Essigester = 1/1 und Dichlormethan/Methanol = 100/2) erhält man gelbe Kristalle; $R_r = 0.08$ (Petrolether/Essigester = 1/1).

Ausbeute: 1,25 g (13,3 % d.Th.)

MS (DCI): 216 (M+H)

Beispiel XXXV

10

5

7-Amino-4,5-dihydro-imidazo[1,2-a]chinolin

17 mg (0,079 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXXIV werden unter Argonatmosphäre in 1 ml Methanol gelöst und mit 1,7 mg 10%iger Palladiumkohle versetzt. Nach Zugabe von 50 m Ammoniumformiat erhitzt man zum Sieden. Laut DC-Kontrolle (Dichlormethan/Methanol = 100/5) ist die Reduktion nach 2 h beendet. Die Reinigung erfolgt dünnschichtehromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel:

20 Dichlormethan/Methanol = 100/1).

fbl. Festprodukt; R_f (Dichlormethan / Methanol = 10/1) = 0.175

Ausbeute: 13 mg (88,9 % d. Th.)

MS (DCI): 186 (M+H)

25 **Beispiel XXXVI**

7-Nitro-3-hydrazono-3,4-dihydro-2H-benz-1,4-oxazin

WO 99/40094 - 74 - PCT/EP99/00518

$$O_2N \longrightarrow O$$

Analog D.R. Shridhar, Indian J. Chem. Sect. B, 23, 1984, 1279-83 und H. Bartsch, Monatsh. Chem. 120, 1989, 81-84 werden 0,5 g (2,36 mmol) der Verbindung aus Beispiel X und 0,15 g (3,063 mol) Hydrazinhydrat in abs. Ethanol über Nacht bei RT gerührt. Nach dem Abdestillieren des Ethanols i.V. rührt man den gelborangenen Rest mit Wasser aus, filtriert und wäscht mit Wasser nach. R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/3) = 0,2.

gelborange Kristalle, Fp.: >250°C (Zers.)

10 Ausbeute: 0,48 g (97 % d.Th.)

Beispiel XXXVII

5

15

20

7-Nitro-1,2,4-triazolo[3,4-c][1,4]-benzoxazin

$$O_2N \longrightarrow O$$

Analog S. Mantegani 29, 1992, 455-459, werden 0,5 g (2,4 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXXVI mit 3,56 g (24 mmol) Orthoameisensäuretriethylester 3 h zum Sieden erhitzt (ca. 150°C). Nach dem Eindampfen i.V. rührt man den Rückstand mit wenig Ethanol aus und filtriert.

gelbe Kristalle, Fp. >230°C (Zers.)

Ausbeute: 0,43 g (82,1 % d.Th.)

1

Beispiel XXXVIII

7-Amino-1,2,4-triazolo[3,4-c][1,4]-benzoxazin

5

10

0,41 g (1,88 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXXVII werden in 190 ml Methanol/THF (1/1) gelöst, mit 0,1 g Pd/C, 5%ig, versetzt und unter 1 bar Wasserstoffdruck 2 h hydriert. Nach Filtration des Katalysators dampft man i.V. zur Trockne ein.

fbl. Schaum

Ausbeute: 0,34 g (96,2 % d.Th.)

Beispiel XXXIX

15

 $N-(R)-2-Hydroxy-3-\{(1,2,4-triazolo[3,4-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)amino\} propylacetamid$

20

Man löst 0,14 g (0,74 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXXVIII in 5 ml Chloroform und verrührt im Ultraschallbad mit 2,3 g Kieselgel 60 und 0,12 g (1,04 mmol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran. Man dampft alles i.V. zur Trockne ein und läßt 2 h

bei RT stehen. Man eluiert das Kieselgel mit Dichlormethan und Methanol, dampft i.V. zur Trockne ein und trennt den Rest säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 9/1); $R_f = 0.22$.

fbl. Schaum

5 Ausbeute: 75 mg (33,2 % d.Th.)

Zusätzlich werden 50 mg des Amins (35,7 %) zurückgewonnen.

Beispiel XL

10 1-Methyl-7-nitro-1,2,4-triazolo[3,4-c][1,4]-benzoxazin

Die Titelverbindung wird in Analogie zur der Vorschrift des Beispiels XXXVII aus 0,83 g (4 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXXVI und 6,5 g (40 mmol) Orthoessigsäuretriethylester gewonnen. Das Gemisch wird mit 1,67 g Kieselgel 60 und 15 ml abs. Toluol versetzt und 3 h zum Sieden erhitzt.

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/3) = 0,44

gelbes, amorphes Produkt, Fp.: >230°C (Zers.)

20 Ausbeute: 0,7 g (75,6 % d.Th.)

Beispiel XLI

1-Methyl-7-amino-1,2,4-triazolo[3,4-c][1,4]benzoxazin

Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels XXXVIII aus 0,5 g (2,15 mmol) der Verbindung aus Beispiel XL und 0,3 g Pd-C-Katalysator, 5%ig, in 300 ml Methanol 3 h bei 2 bar Wasserstoffdruck hergestellt.

fbl. Kristalle, Fp.: 222°C (Zers.)

Ausbeute: 0,43 g (98,8 % d.Th.)

Beispiel XLII

10

5

 $N-(R)-2-Hydroxy-3-\{(1-methyl-1,2,4-triazolo[3,4-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)amino\}-propyl-propionamid$

Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels XXXIX aus 0,23 g (1,11 mol) der Verbindung aus Beispiel XLI, 0,17 g (1,335 mmol) (S)-Propionylaminomethyloxiran und 4 g Kieselgel 60 in 5 ml Chloroform hergestellt.

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0,33

fbl. Schaum

20 Ausbeute: 90 mg (23,9 % d.Th.)

Beispiel XLIII

 $N-(R)-2-Hydroxy-3-\{4,5-dihydroxy-imidazo[1,2-a]chinolin-7-yl-amino\}-propylacetamid$

5

10

0,5 g (2,7 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXXV und 310,8 mg (2,7 mmol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran werden in 20 ml abs. Dichlormthan gelöst, mit 5 g Kieselgel (40 - 63 μ m) versetzt und i.V. zur Trockne eingedampft. Man läßt das beschichtete Kieselgel zwei Tage stehen und eluiert dann mit Dichlormethan und Methanol. Nach Eindampfen i.V. wird der Rückstand säulenchromatographisch getrennt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = $100/5 \rightarrow Fraktion 1 = Ausgangsamin$; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = $10/1,5 \rightarrow Fraktion 2 = substit.$ Acetamid).

15 fbl. Festprodukt

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,12

Ausbeute: 316,7 mg (39,0 % d.Th.)

+ 303,7 mg Amin (60,7 % d.Th.)

20 Beispiel XLIV

7-Nitro-4H-imidazo[5.1-c][1.4]-benzoxazin-3-carbonsäure-ethylester

5

10

15

Analog H. Bartsch, J. Heterocycl. Chemistry 26, 1989, 205-7, wird zunächst eine Mischung aus 207,9 mg (1,82 mmol) und 216,2 mg (1,82 mmol) Isocyanessigsäureethylester in 1,5 ml DMF hergestellt. Beim Zusammengeben der beiden Komponenten tritt eine deutliche Wärmeentwicklung auf. Man kühlt diese Lösung auf 0°C ab. Dann löst man 235 mg (1,21 mmol) der Verbindung aus Beispiel IX in 1,5 ml abs. DMF (hellgelbe Lösung) und versetzt mit 138 mg (1,21 mmol) Kaliumtert.-butylat (braune Lösung). Die entstandene Lösung kühlt man auf 0°C und versetzt mit 430,6 mg (2,42 mmol) Phosphorsäurediethylesterchlorid. Diese Lösung tropft man bei 0°C langsam in die erste Lösung, wobei sich die Lösung dunkelrot verfärbt und sofort das gewünschte Endprodukt entsteht. Man rührt noch 2 h bei RT und gießt dann auf 5 ml Eisessig. Nach Verdünnen mit Wasser fällt ein heller Niederschlag aus, der sich schlecht filtrieren läßt. Aus diesem Grunde extrahiert man das gesamte heterogene Gemisch mehrfach mit Essigester. Die organische Phase wird getrocknet und anschließend i.V. zur Trockne eingeengt, wobei man möglichst auch die letzten Spuren von DMF entfernt. Man nimmt in 5 ml Aceton auf, filtriert vom Ungelösten ab und dampst erneut i. v. zur Trockne ein. Den Rückstand rührt man mit 3 ml Essigester/Petrolether aus. Der Rückstand ist das gewünschte Produkt. fbl. Kristalle, R_f (Essigester) = 0.4

Ausbeute: 125 mg (35,7 % d. Th.)

20

Beispiel XLV

7-Amino-4H-imidazo[5.1-c][1.4]-benzoxazin-3-carbonsäure-ethylester

25

144 mg (0,5 mmol) der Nitroverbindung aus Beispiel XLIV werden in 2 ml Ethanol gelöst, mit 129,5 mg (2 mmol) Ammoniumformiat und einer Spatelspitze Pd/C-

Katalysator (10 %-ig) versetzt und in einem 80°C heißen Bad 5 min erhitzt. Nach dem Erkalten wird der Katalysator über Kieselgur abfiltriert und das Filtrat i. V. eingedampft. Der Rückstand wird säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/1 bis 100/5).

 $R_f(Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0.57$

fbl. Produkt

Ausbeute: 15,5 mg (12,0 % d. Th.)

Beispiel XLVI

10

5

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(3-ethoxycarbonyl-4H-imidazo[5.1-c][1.4]-benzoxazin-7-yl)-amino}-propyl-acetamid

15

20

22 mg (0,08 mmol) des Amins aus Beispiel XLV werden in 1 ml Dichlormethan gelöst, mit 11,7 mg (0,1 mmol) (S)-Acetylaminomethyloxiran und 51 mg (0,85 mol) Kielselgel versetzt und i.V. zur Trockne eingedampft. Man läßt über Nacht stehen, versetzt mit Dichlormethan und weiteren 7 mg (0,06 mmol) Oxiran, dampft i. V. zur Trockne ein und läßt einen weiteren Tag stehen. Man eluiert das beschichtete Kieselgel mit 10 ml Dichlormethan/Methanol = 7/3, engt i. V. auf ein kleines Volumen ein und trennt den Rückstand auf einer Dickschichtplatte; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1; Eluens: Methanol.

fbl. Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,435

Ausbeute: 6,2 mg (19,5 % d. Th.)

Zusätzlich werden 4,9 mg (22,3 %) Edukt zurückgewonnen.

Beispiel XLVII

5

7-Nitro-4H-imidazo[5.1-c][1.4]-benzoxazin-3-carbonsäure

180 mg (0,62 mmol) des Esters aus Beispiel XLIV werden in 5 ml Ethanol suspendiert und mit 6,3 ml (0,63 mmol) 1n Natronlauge versetzt (Braunfärbung) und 15 min bei 80°C gerührt. Man verdünnt mit 5 ml Wasser und säuert das Gemisch mit 1n Salzsäure an. Nach und nach fallen farblose Kristalle aus.

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,07

15 Ausbeute: 97 mg (59,9 % d. Th.)

Beispiel XLVIII

7-Nitro-4H-imidazo[5.1-c][1.4]-benzoxazin

20

25

54 mg (0,21 mmol) der Carbonsäure aus Beispiel XLVII werden 10 min mit 2 ml Diphenylether im auf 250°C erhitzten Bad erhitzt. Nach dem Abkühlen gibt man alles auf eine Kieselsäule, wäscht den Diphenylether mit Dichlormethan heraus und

WO 99/40094

- 82 - PCT/EP99/00518

eluiert das Produkt mit Dichlormethan/Methanol = 100/5. Nach dem Einengen erhält man farblose Kristalle.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 20/1) = 0,34

Ausbeute: 36,7 mg (80,5 % d. Th.)

5

Beispiel IL

7-Amino-4H-imidazo[5.1-c][1.4]-benzoxazin

10

15

28,5 mg (131 μmol) der Nitroverbindung aus Beispiel XLVIII werden in 0,5 ml Ethanol gelöst, mit 34,1 mg (0,525 mmol) Ammoniumformiat und einer Spatelspitze Pd/C-Katalysator (10 %-ig) versetzt und in einem auf 80°C vorgeheizten Bad 7 min erhitzt. Nach Abfiltrieren des Katalysators dampft man das Lösungsmittel zur Trockne ein.

farbloses, amorphes Produkt, Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,43 Ausbeute, roh: 20,1 mg (82,0 % d. Th.)

20 Beispiel L

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(4H-imidazo[5.1-c][1.4]-benzoxazin-7-yl)-amino}-propylacetamid

20 mg (0,11 mmol) des Amins aus Beispiel IL werden in 1 ml Dichlormethan gelöst, mit 14,76 mg (0,13 mmol) (S)-Acetylaminomethyloxiran und 64,2 mg (1,07 mmol) Kieselgel versetzt und i. V. zur Trockne eingedampft. Nach 1 Tag Stehen löst man die Edukte wieder (kaum Produkt!) in Dichlormethan, versetzt mit 1,2 weiteren Equivalenten Oxiran, dampft i. V. zur Trockne ein und läßt einen weiteren Tag stehen. Anschließend eluiert man mit Dichlormethan/Methanol (7/3), engt i. V. ein und trennt den Rückstand auf einer Dickschichtplatte; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1; Eluens: Methanol.

fbl. Produkt, R_f (Dichlormethan/Methanol = 10 / 1) = 0,185 Ausbeute: 12 mg (36,1 % d. Th.)

Beispiel LI

15

10

5

1-(2,2-Dimethoxyethyl)-5-nitro-indol-2-carbonsäure-ethylester

$$\begin{array}{c|c} O_2N & O \\ & \parallel \\ & -C - OC_2H_5 \\ & OCH_3 \\ & OCH_3 \end{array}$$

5 g (21,35 mmol) 5-Nitro-indol-2-carbonsäure-ethylester (Herst. nach A. Guy, SYNTHESIS 3, 1980, 222-3) werden in 50 ml DMSO gelöst und bei RT mit 3,6 g

(32 mmol) Kalium-tert.-butylat und 3,9 ml (5,58g = 32 mmol) Bromacetaldehyddimethylacetal versetzt. Man erhitzt über Nacht auf 120°C, gießt nach dem Abkühlen auf Eiswasser und extrahiert mehrfach mit Diethylether. Man wäscht neutral, trocknet mit Magnesiumsulfat, engt i. V. zur Trockne ein und kristallisiert durch Ausrühren mit Ethanol.

PCT/EP99/00518

fbl. Kristalle, R_f (tert.-Butyl-methylether/Cyclohexan = 1/1) = 0,51 Ausbeute: 3,5 g (50,9 % d. Th.)

Beispiel LII

10

5

1-(2,2-Dimethoxyethyl)-5-nitro-indol-2-carbonsäure

3,5 mg (10,55 mmol) des Esters aus dem Beispiel LI werden in 50 ml THF gelöst, mit 25 ml 1n Natronlauge versetzt und bei 60 °C gerührt. Nach 2 h ist die Verseifung beendet. Man dampft das Lösemittel ab und extrahiert die verbliebene, dunkelbraune Lösung 3 x mit Diethylether. Mit 6n Salzsäure stellt man die wäßrige Lösung schwach sauer, wobei nach und nach die gewünschte Carbonsäure ausfällt.

hellbraune Kristalle, R_f (Dichlormethan/Methanol = 7/3) = 0,54 Ausbeute: 2,9 g (93,5 % d. Th.)

Beispiel LIII

25 1-(2,2-Dimethoxyethyl)-5-nitro-indol-2-carbonsäure-azid

Eine auf -10 °C abgekühlte Suspension von 2,7 g (9,18 mmol) der Carbonsäure aus Beispiel LII in 30ml abs. THF wird mit 2,6 ml (1,85 = 18,35 mmol) Triethylamin versetzt und 10 min gerührt. Anschließend tropft man 4,1 ml (5,2 g = 18,35 mmol) Diphenylphosphorylazid zu und läßt das Reaktionsgemisch über Nacht im Kühlschrank. Dann engt man i. V. auf etwa die Hälfte des Volumens ein, versetzt mit verdünnter NaHCO₃-Lösung und extrahiert mehrfach mit Dichlormethan. Nach Waschen mit Wasser und Trocknen mit Magnesiumsulfat engt man i. V. ein.

 R_f (Dichlormethan) = 0.78

Ausbeute, roh: 2,9 g (quantitativ)

Beispiel LIV

5

15 1-(2,2-Dimethoxyethyl)-2-tert.butyl-oxycarbonyl-amino-5-nitroindol

2,9 g des Rohproduktes aus Beispiel LIII werden in 100 ml Toluol aufgenommen, mit 60 ml tert.Butanol versetzt und 2 Stunden zum Sieden erhitzt (DC-Kontrolle mit Dichlormethan oder Petrolether/Essigester = 1/1). Man engt i. V. zur Trockne ein und reinigt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Petrolether = 7/3).

 R_f (Dichlormethan) = 0,45

Ausbeute: 1,4 g (42,2 % d. Th.)

Beispiel LV

5

7-Nitro-9H-imidazo[1.2-a]indol

1,16 g (3,17 mmol) der Substanz aus Beispiel LIV werden mit 10 ml Methanol/konz. Salzsäure (1:1) versetzt und 1 Stunde zum Sieden erhitzt. Man neutralisiert mit gesättigter NaHCO₃-Lösung und extrahiert mit Essigester. Nach dem Einengen i.V. wird der Rückstand säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/5).

15 R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,59

Ausbeute: 0,5 g (78,4 % d. Th.)

Beispiel LVI

7-Amino-9H-imidazo[1.2-a]indol

500 mg (2,49 mmol) der Nitro-Verbindung aus Beispiel LV werden in 100 ml
Ethanol gelöst, mit 626 mg (9,94 mmol) Ammoniumformiat und 370 mg (3,48 mmol) Pd/C-Katalysator (10 %-ig) versetzt und 30 min zum Sieden erhitzt. Nach dem Abfiltrieren des Katalysators wird das Lösungsmittel i.V. abgedampft und der

Rückstand säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/5).

farbloses Produkt

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,44

5 Ausbeute: 178 mg (41,8 % d. Th.)

Nebenprodukt: Hydrazin-Verbindung

Beispiel LVII

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(9H-imidazo[1.2-a]indol-7-yl)-amino}-propyl-acetamid

150 mg (0,88 mmol) des Amins aus Beispiel LVI, 121 mg (1,05 mmol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran und 526 mg (8,75 mmol) Kieselgel werden in 10 ml Chloroform aufgeschlämmt und i. V. zur Trockne eingedampft. Man läßt das so beschichtete Kieselgel über Nacht stehen, eluiert mit 10 ml Dichlormethan/Methanol = 10/1, dampft i.V. zur Trockne ein und reinigt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 4/1).

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,5

fbl. Schaum

15

Ausbeute: 95mg (37,9 % d. Th.)

37 mg (24,7 % d. Th.) Edukt werden zurückgewonnen.

Beispiel LVIII

7-Nitro-5H-imidazo[1.2-a][3,1]-benzthiazin

5

10

15

25

9 g (53 mmol) 2-Amino-5-nitro-benzylalkohol und 5,3 g (70 mmol) Thioharnstoff werden in 180 ml 48%iger HBr 18 h unter Rückfluß erhitzt. Dann wird eingeengt, mit Na₂CO₃-Lösung alkalisch gestellt und das Produkt filtriert. Waschen mit Wasser und Trocknen ergibt 9,6 g 2-Amino-6-nitro-4H-benz-1,3-thiazin. Diese werden in 200 ml DMF mit 9,3 ml (64,5 mmol) 45%iger wäßriger Chloracetaldehydlösung versetzt, und es wird 2 h auf 70°C erhitzt. Es werden nochmals 3 ml der Aldehydlösung zugefügt und 4 h auf 80°C erhitzt. Dann wird mit Eiswasser verdünnt, mit Bicarbonat schwach basisch gestellt und das Produkt abfiltiert. Nach Reinigung über Kieselgel (CH₂Cl₂/ MeOH = 100/2,5) erhält man 5 g der Titelverbindung (40,1 % d. Th.).

fbl. Festprodukt, R_f (Dichlormethan/Methanol 10/1) = 0,34

Beispiel LIX

7-Amino-5H-imidazo[1.2-a][3.1]-benzthiazin

125 mg (0,535 mmol) der Nitro-Verbindung aus Beispiel LVIII werden in 50 ml Ethanol und 2 ml Dichlormethan gelöst, mit 300 mg Palladium/Kohle-Katalysator (10%-ig) versetzt und 2 h mit Wasserstoff hydriert. Man filtriert den Katalysator über

Kieselgel ab, engt i.V. ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kicselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/3).

fbl. Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0.65

Ausbeute: 85 mg (78,3 % d. Th.)

5

Beispiel LX

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(5H-imidazo[1.2-a][3.1]-benzthiazin-7-yl)-amino}propylacetamid

10

15

85 mg (0,42 mmol) des Amins aus Beispiel LIX werden in 5 ml abs. Dichlormethan gelöst, mit 58 mg (0,5 mmol) (S)-Acetyl-aminomethyl-oxiran und 250 mg (4,2 mmol) Kieselgel versetzt und i.V. zur Trockene eingedampft. Man läßt über Nacht bei RT stehen. Dann löst man in wenig Dichlormethan, versetzt mit 33 mg (0,29 mmol) Oxiran und dampft erneut i.V. zur Trockene ein. Nach 2 h Stehen eluiert man das Kieselgel mit 5 ml Dichlormethan/Methanol = 4/1, engt i.V. ein und trennt den Rückstand säulenchromatogaphisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/5).

fbl. Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0.3

20 Ausbeute: 43 mg (32,3 % d. Th.)

Beispiel LXI

7-Nitro-4H-tetrazolo[5,1-c][1,4]-benzoxazin

Analog B. Medaer, Tetrahedron Letters 35, 1994, 9767-70 und D. Achakzi, Chem. Ber. 144, 1981, 3188-94 wurden 3,88 g (0,02 mmol) 7-Nitro-4H-benz-1,4-oxazin-3-on in 160 ml abs. Dichlormethan gelöst, mit 6,29 g (0,024 mol) Triphenylphosphin und 5,68 g (0,024 mol) Hexachlorethan versetzt und 60 min zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen tropft man 3,32 ml (2,43 g \cong 0,024 mol) Triethylamin zu und erhitzt eine weitere Stunde zum Sieden. Nach dem Abkühlen setzt man 1,82 g (0,028 mol) Natriumazid in DMF zu und rührt über Nacht bei Raumtemperatur. Man dampft die organischen Lösemittel ab, rührt mit wenig Wasser aus und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Essigester = 9/1); $R_f = 0,8$.

gelbliche Kristalle, Fp: 171°C

Ausbeute: 3 g (68,5 % d. Th)

15 Beispiel LXII

5

10

7-Amino-4H-tetrazolo[5,1-c][1,4]-benzoxazin

1 g (4,563 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXI werden in wenig Methanol 20 gelöst, mit 0,3 g Pd/C (5 %-ig) versetzt und mehrere Stunden bei 2 bar Druck Wasserstoff hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators wird i.V. zur Trockne eingedampft.

 $R_f(Dichlormethan/Methanol = 100/3) = 0.69$

fbl. Kristalle, Fp: >250° (Zers.)

25 Ausbeute: 0,784 g (90,8 % d. Th.)

Beispiel LXIII

2-Amino-5-nitro-benzylalkohol

5

10

15

25g (0.14 mol) 2-Amino-5-nitro-benzoesäure werden in 800 ml abs. THF gelöst und unter Eiskühlung langsam mit 38,7 g (0.45 mol) ≜ 450 ml BH₃ x THF-Komplex versetzt. Während der ersten Stunde des Zutropfens (ca. 180 ml des BH₃ x THF-Komplexes) erfolgt eine heftige Gasentwicklung. Danach versetzt man mit dem Rest und läßt über Nacht bei RT rühren. Anschließend tropft man 100 ml Wasser zu (äußerst heftige Gasentwicklung während der ersten 20 Minuten!) und dann 50 ml 1 N Salzsäure. Man rührt noch 1 h bei RT nach, versetzt mit 25 ml 1 molarer Kalium-carbonat-Lösung und dampft i.V. bei 30°C das THF ab. Hierbei fällt das gewünschte Produkt aus. Es wird abfiltriert, gut mit Wasser gewaschen und im Hochvakuum getrocknet.

gelbe Kristalle

Ausbeute: 19,7 g (85.4% d. Th.)

Beispiel LXIV

20

6-Nitro-1,4-dihydro-2H-3,1-benzoxazin-2-on

10 g (0.06 mol) des Benzylalkohols aus Beispiel LXIII werden in 100 ml Dioxan gelöst, mit 11 g (0.07 mol) CDI versetzt und 3 h bei RT gerührt. Man erwärmt noch 1 h auf 50°C, dampft i.V. das Lösungsmittel ab, säuert mit 1 N Salzsäure schwach an, neutralisiert mit verdünnter NaHCO₃-Lösung und extrahiert mit Essigester. Der eingedampfte Extrakt wird säulenchromatographisch getrennt. (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 5).

gelbe Kristalle

Ausbeute: 2,7 g (23.4% d. Th.)

10 Beispiel LXV

5

6-Nitro-1,4-dihydro-2H-3,1-benzoxazin-2-thion

2,7 g (0.014 mol) der Verbindung aus Beispiel LXIV werden in 200 ml Dioxan gelöst, mit 6,4 g (0.016 mol) Lawesson's Reagenz versetzt und 3 h zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen dampft man i.V. das Lösungsmittel ab, versetzt mit Methanol, rührt 10 Minuten, kühlt auf 0°C ab und filtriert.

gelbe Kristalle, Fp: 206- 208°C (Zers.)

20 Ausbeute: 2,3 g (78.7% d. Th.)

Beispiel LXVI

2-Methylsulfanyl-6-nitro-4H-3,1-benzoxazin

WO 99/40094 - 93 - PCT/EP99/00518

2,3 g (10.9 mmol) des Thions aus Beispiel LXV werden in 50 ml Aceton gelöst, mit 1,82 g (13.1 mmol) Kaliumcarbonat und 0.75 ml ≜ 1.71 g (12 mmol) Methyljodid versetzt und 2 h bei RT gerührt. Man dampft i.V. zur Trockne ein, rührt kurz mit wenig Wasser aus und filtriert.

gelbes Festprodukt

Ausbeute: 2,1 g (85.6% d.Th.)

Beispiel LXVII

gelbes Festprodukt

10

15

20

5

N-(6-Nitro-4H-3,1-benzoxazin-2-yl)-aminoacetaldehyd-dimethylacetal

2,1 g (9.4 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXVI werden in 150 ml Ethanol gelöst, mit 2,1 ml ≜ 1,97 g (18.7 mmol) Aminoacetaldehyd-dimethylacetal versetzt und über Nacht auf 70-80°C erhitzt. Laut DC-Kontrolle (Laufmittel: Dichlormethan/Metanol = 100 / 5) ist noch Edukt vorhanden. Man versetzt noch einmal mit der gleichen Menge des Acetals und erhitzt weitere 4 h zum Sieden. Danach dampft man alles i.V. zur Trockne ein, rührt mit wenig verdünnter NaHCO₃-Lösung aus und filtriert das gewünschte Produkt ab.

Ausbeute: 2,37 g (90.0% d.Th.)

Beispiel LXVIII

5 7-Nitro-4H-imidazo-[1,2-a][3,1]-benzoxazin

PCT/EP99/00518

1,98 g (7.04 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXVII werden in 40 ml THF gelöst, vorsichtig mit 20 ml konz. Schwefelsäure so versetzt, daß die Temperatur 50°C nicht übersteigt und anschließend 15 Minuten bei RT gerührt. Zur Vervollständigung des Ringschlusses erhitzt man noch 1 h auf ca. 80°C. Man gießt das Reaktionsgemisch nach dem Abkühlen vorsichtig auf Eis, stellt mit 180 ml 4 N Natronlauge alkalisch und dampft i.V. das THF ab. Der gelbliche Niederschlag wird abfiltriert, mit Wasser neutral gewaschen und im Hochvakuum getrocknet.

15 Rf: (Dichlormethan/Methanol = 1/1) = 0.42

Ausbeute: 1,28 g (83.7% d. Th.)

Beispiel LXIX

10

7-Amino-4H-imidazo-[1,2-a] [3,1]-benzoxazin

, ž.

بذ.

1,28 g (5.89 mmol) der Nitroverbindung aus Beispiel LXVIII werden in 200 ml Ethanol suspendiert, mit 400 mg Pd/C (10 %ig) versetzt und bei RT unter Normaldruck mit Wasserstoff hydriert. Man filtriert den Katalysator ab, wäscht gut mit Ethanol und Methanol, dampft das Filtrat i.V. auf ein kleines Volumen ein und reinigt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 40-60 µm, Laufmittel:

Dichlormethan/Methanol = 100 / 1)

farbloses Festprodukt

Rf: (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0.88

Ausbeute: 200 mg (18.1% d. Th.)

10

5

Beispiel LXX

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(4H-imidazo-[1,2-a][3,1]-benzoxazin-7-yl)-amino}-propylacetamid

15

20

47,9 mg (0.26 mmol) des Amins aus Beispiel LXIX werden in 10 ml Dichlormethan gelöst, mit 35,35 mg (0.31 mmol) (S)-Acetyl-aminomethyl-oxiran und 154 mg (2.56 mmol) Kieselgel 60 versetzt. Man dampft alles i.V. zur Trockne ein und läßt über Nacht stehen. Man eluiert mit 15 ml Dichlormethan/ Methanol = 7 / 3, engt etwas ein und reinigt den Rückstand auf einer Dickschichtplatte (Lausmittel: Dichlormethan/Methanol = 10 / 1, Eluens: Methanol).

farbloses Festprodukt

Rf: (Dichlormethan/Methanol = 10 / 1) = 0,26

Ausbeute: 23,2 mg (30.0% d. Th.)

Zusätzlich wurden 11,4 mg (23.8% d. Th.) Edukt zurückgewonnen.

5 Beispiel LXXI

2-Tert.butyloxycarbonylamino-7-nitro-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin

600 mg (3.11 mmol) 3-Amino-7-nitro-2H-1,4-benzoxazin werden in 10 ml abs. DMF gelöst, mit 2,2 g (9.32 mmol) Bromacetylcarbaminsäure-tert.butylester und 50 Körnchen Molsieb von 3Å versetzt und 4 h bei 60°C gerührt. Nach dem Abkühlen gießt man auf Eiswasser, filtriert und trennt den rotbraunen Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 2).

15 Ausbeute: 361 mg (35.0% d. Th.)

Beispiel LXXII

2-Tert.butyloxycarbonylamino-7-amino-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin

50 mg (0.15 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXXI werden in 10 ml Dichlormethan/Methanol (7/3) gelöst, mit 25 mg Pd/C-Katalysator (10%-ig) versetzt und mit
Wasserstoff bei RT innerhalb von 3 h hydriert. Man filtriert den Katalysator über
Kieselgur ab, dampft das Filtrat i.V. ein und verreibt den Rückstand mit Diethylether.
farbloses Festprodukt

Ausbeute: 30 mg (65.9% d. Th.)

10 Beispiel LXXIII

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(2-tert.butyloxycarbonylamino-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benz-oxazin-7-yl)-amino}-propyl-acetamid

10 mg (30 µmol) der Verbindung aus Beispiel LXXII werden in 1 ml Dichlormethan gelöst und mit 4,57 mg (40 µmol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran und 19,9 mg (~0.33 mmol) Kieselgel versetzt. Nachdem man alles gut durchgeschüttelt hat, dampft man i.V. zur Trockne ein und läßt alles über Nacht stehen. Am nächsten Tag (laut DC, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10 / 1, ist noch Edukt vorhanden) schlämmt man in wenig Dichlormethan auf, versetzt mit weiteren 4 mg (35 µmol) Oxiran und 10 mg (0.16 mmol) Kieselgel, dampft i.V. ein und läßt wieder über Nacht reagieren. Nach dem Ausrühren mit wenig Dichlormethan/Methanol (4/1) und Filtration dampft man das Filtrat auf ein kleines Volumen ein und reinigt es auf einer Dickschichtplatte (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10 / 1; Rf = 0,45; Eluens: Methanol).

farbloser Schaum

Ausbeute: 4,7 mg (34.0% d. Th.)

15 Beispiel LXXIV

5

10

1-(N²-Nitromethylen-hydrazinyl)-2-propinoxy-4-nitrobenzol

Herstellung einer 0,2 M Nitromethan-Natrium-Lösung: 100 mg NaOH (2.5 mmol) werden in 490 μl Wasser gelöst, auf 0°C abgekühlt und tropfenweise mit einer Lösung aus 134 μl (61 g/mol ≅ 1,13 g/ml ≅ 1 eq.) Nitromethan in 930 μl Ethanol versetzt. Die erhaltene Suspension füllt man mit Eiswasser auf 12,2 ml auf, wobei eine klare Lösung entsteht.

30 mg (0.13 mmol) 2-Propinoxy-4-nitroanilinhydrochlorid werden in 300 µl 2 N Salzsäure suspendiert, auf 0°C abgekühlt und mit einer Lösung von 9,6 mg Natriumnitrit in 39 µl Wasser versetzt. Dabei erhält man eine gelbe Suspension. Mit kalter 2 N Salzsäure stellt man pH 5 ein (bleibt gelbe Suspension) und versetzt dann mit 650 µl der oben hergestellten 0,2 M Nitromethan-Natrium-Lösung. Hierbei färbt sich die Suspension rotbraun. Man läßt noch ca. 1 h bei 0°C nachrühren und extrahiert dann mit einer Mischung aus 0,5 N Salzsäure und Essigester (1/1). Die organische Phase wird abgetrennt, mit Magnesiumsulfat getrocknet und i.V. auf ein kleines Volumen eingeengt. Die Reinigung erfolgt mittels Dickschichtchromatographie; Laufmittel: Toluol/Aceton = 10 / 1; Eluens: Ethanol. Man erhält ein oranges Festprodukt.

Rf (Toluol/Ethanol = 1/1) = 0,76

Ausbeute: 25 mg (72.1% d. Th.)

Beispiel LXXV

15

20

10

5

7-Nitro-4H-pyrazolo-[1,5-d][1,4]-benzoxazin

0,57 g (2.16 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXXIV werden mit 15 ml o-Xylol versetzt und über Nacht zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten versetzt man mit Petrolether, filtriert, destilliert vom Filtrat i.V. den Petrolether ab und reinigt den Rückstand säulenchromatographisch; Kieselgel 60, Laufmittel: Petrolether/Dichlormethan = 2/1 bis 1/2. Man erhält ein gelbes Festprodukt.

Rf (Petrolether/Dichlormcthan = 1/1) = 0,67

25 Ausbeute: 48 mg (10.2% d. Th.)

Beispiel LXXVI

7-Amino-4H-pyrazolo-[1,5-d][1,4]-benzoxazin

5

10

50 mg (0.23 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXXV werden in 5 ml Ethanol unter Argonatmosphäre vorgelegt, mit 10 mg Pd/C-Katalysator (10%-ig) versetzt und bei RT und Normaldruck hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators dampft man i.V. auf ein kleines Volumen ein und reinigt den Rest mittels einer Dickschichtchromatographie; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 2; Eluens: Methanol. Man erhält ein farbloses Festprodukt

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100 / 2) = 0.11

Ausbeute: 26 mg (60.3% d. Th.)

15 Beispiel LXXVII

 $N-(R)-2-Hydroxy-3-\{(4H-pyrazolo-[1,5-d][1,4]-benzoxazin-7-yl)-amino\}-propylacetamid$

26 mg (0.14 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXXVI werden in 1 ml Dichlormethan gelöst, mit 19,2 mg (0.17 mmol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran und 83,45 mg (1.39 mmol) Kieselgel versetzt, gut durchgeschüttelt und i.V. zur Trockne eingedampft. Man läßt über Nacht reagieren. Nach Ausrühren mit 2 ml Dichlormethan gibt man weitere 0.6 eq. Oxiran zu, dampft i.V. ein und läßt 4 h stehen. Man eluiert durch Ausrühren mit 5 ml Dichlormethan/Methanol (4/1), filtriert, engt das Filtrat i.V. auf ein kleines Volumen ein und trennt den Rückstand mittels Dickschicht-chromatographie; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10 / 1; Eluens: Methanol. Man erhält einen farblosen Schaum.

10 Rf (Dichlormethan/Methanol = 10 / 1) = 0,51 Ausbeute. 20,7 mg (49.3% d. Th.) und 5,2 mg (20 %) Edukt

Beispiel LXXVIII

5

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(4H-imidazo[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-amino}-propyl-carbaminsäure-tert.butylester

Hergestellt analog Beispiel XV aus 1 g (5.34 mmol) der Verbindung aus Beispiel XIV und 1,11 g (6.41 mmol) (S)-tert.Butyloxycarbonylaminomethyl-oxiran. farbloser Schaum

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100 / 5) = 0,25

Ausbeute: 625 mg (32.5% d. Th.)

WO 99/40094 - 102 - PCT/EP99/00518

Beispiel LXXIX

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-aminomethyl-oxazolidin-2-on

5

10

20

100 mg (0.26 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXXVIII werden in Dioxan suspendiert, mit etwas Methanol versetzt, bis man eine klare Lösung erhält und über Nacht mit 2 ml einer 4 N Dioxan x HCl-Lösung gerührt. Man neutralisiert mit verdünnter NaHCO₃-Lösung, trocknet mit Magnesiumsulfat und engt i.V. zur Trockne ein. Der Rückstand wird dünnschichtchromatographisch aufgetrennt; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 4 / 1, Rf = 0,25

farbloses Festprodukt

15 Ausbeute: 37 mg (49.7% d. Th.)

Beispiel LXXX

2-Bromdifluoracetylamino-5-nitrophenol

7 g (45.4 mmol) 2-Amino-5-nitrophenol werden in 160 ml DMF gelöst, mit 5,3 g (52.2 mmol; 7,24 ml) Triethylamin versetzt, im Eisbad auf 0°C bis 5°C gekühlt und unter Rühren tropfenweise mit 10,1 g (52.2 mmol) Bromdifluoracetylchlorid versetzt. Nach der Zugabe des Säurechlorids läßt man noch 1 h bei RT nachrühren. Dann dampft man i.V. alles zur Trockne ein, nimmt in 250 ml Dichlormethan/Wassser (1/1) auf (ausrühren), trennt die organische Phase ab und wäscht die organische Phase noch zweimal mit je 100 ml Dichlormethan. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Natriumsulfat getrocknet, i.V. auf ein kleines Volumen eingeengt und säulenchromatographisch getrennt; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Essigsäureethylester = 100 / 3, Rf = 0,52.

gelbes Festprodukt

Ausbeute: 6,4 g (45.3% d. Th.)

15 Beispiel LXXXI

2,2-Difluor-7-nitro-4H-benz-1,4-oxazin-3-on

20

5

10

20 mg (64 μ mol) der Verbindung aus Beispiel LXXX werden in 0,5 ml DMF (oder DMSO!) gelöst, mit 7,22 mg (64 μ mol) Kaliumtert.butylat versetzt und 6 h bei 50°C

gerührt. Man dampft alles i.V. zur Trockne ein, rührt 10 Minuten mit 10 ml Eiswasser aus, filtriert und trocknet den Rückstand im Hochvakuum;

gelbes Festprodukt, Rf (Dichlormethan/Essigsäureethylester = 100 / 3) = 0,35 Ausbeute: 13,5 mg (91.2% d. Th.)

5

Beispiel LXXXII

N-(2,2-Difluor-7-nitro-2H-1,4-bezoxazin-3-yl)-aminoacetaldehyddimethylacetal

10

15

20

Man löst 2 g (8.7 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXXXI in 80 ml Dichlormethan, versetzt mit 2,74 g (10.4 mmol) Triphenylphosphin und 2,47 g (10.4 mmol) Hexachlorethan und erwärmt 30 Minuten (!) auf 40°C. Nach dem Abkühlen läßt man unter Rühren 1,45 ml (1,06 g; 10.4 mmol) Triethylamin zutropfen und erwärmt 2 h auf 40°C. Nach dem Abkühlen tropft man unter Rühren bei Raumtemperatur 2,84 ml (2,74g; 26.07 mmol) Aminoacetaldehyddimethylacetal zu. Nach 1 h Rühren gibt man 80 ml Wasser zu, trennt die organische Phase ab, schüttelt die wäßrige Phase noch zweimal mit je 50 ml Dichlormethan aus und vereinigt die organischen Phasen. Nach dem Trocknen mit Natriumsulfat und Einengen i.V. auf ein kleines Volumen erfolgt eine säulenchromatographische Trennung, Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Essigsäureethylester =9 / 1, Rf = 0,77;

gelbes Festprodukt

Ausbeute: 2,1 g (76.2% d. Th.)

Beispiel LXXXIII

4,4-Difluor-7-nitro-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin

5

10

15

1,4 g (4.4 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXXXII werden unter Argonatmosphäre (Kolben vorher ausheizen!) in 20 ml abs. Dioxan gelöst, mit 2 g Molsieb (4Å) und 5,13 g (22.1 mmol) Campher-10-sulfonsäure versetzt und auf 100°C erwärmt. Nach spätestens 10 Minuten (Dunkelfärbung) ist der Ringschluß erfolgt. Man läßt abkühlen, neutralisiert mit festem Natriumhydrogencarbonat und versetzt mit soviel Wasser, daß man eine klare Lösung erhält. Das gewünschte Produkt gewinnt man durch mehrfaches Ausschütteln mit Essigsäureethylester und nachfolgende säulenchromatographische Trennung; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Essigsäureethylester = 100 / 5, Rf = 0,42.

gelbes Festprodukt

Ausbeute: 0,77 g (68.9% d. Th.)

Beispiel LXXXIV

20

4,4-Difluor-7-amino-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin

80 mg (0.32 mmol) der Nitroverbindung aus Bsp. LXXXIII werden in 40 ml Methanol gelöst, mit 50 mg Pd/C-Katalysator (10%-ig) versetzt und 1 h bei 2 bar Wasserstoffdruck hydriert. Anschließend wird der Katalysator abgesaugt und das Filtrat zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird mit wenig Diethylether ausgerührt, filtriert und im Hochvakuum getrocknet.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100 / 1) = 0.19

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 65 mg (92.2% d. Th.)

10 Beispiel LXXXV

5

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(4,4-difluor-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-amino}-propyl-acetamid

15

20

110 mg (0.49 mmol) des Amins aus Bsp. LXXXIV, 70 mg (0.59 mmol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran und 0,3 g Kieselgel 60 werden in 5 ml abs. Chloroform aufgeschlämmt, im Ultraschallbad behandelt und i.V. zur Trockne eingedampft. Man läßt über Nacht bei RT stehen. Nach Elution mit 10 ml warmem Chloroform filtriert man, dampft das Filtrat ein und reinigt den Rest säulenchromatographisch; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 9 / 1, Rf = 0,54.

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 9 mg (5.4% d. Th.)

Zusätzlich werden 90 mg (81.8%) Edukt zurückgewonnen.

Beispiel LXXXVI

5 4,4-Difluor-7-benzyloxycarbonylamino-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin

0,5 g (2.24 mmol) des Amins aus Bsp. LXXXIV werden in 3,1 ml Dioxan gelöst, mit
4,44 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung versetzt und im Eisbad auf
0°C abgekühlt. Unter Rühren tropft man 0,35 ml (0.42 g; 2,46 mmol) Chlorameisensäurebenzylester zu. Anschließend läßt man noch 30 Minuten bei RT nachrühren.
Man versetzt mit 20 ml Wasser und filtriert, wäscht mit Wasser nach und trocknet den Rückstand im Hochvakuum.

15 Rf (Dichlormethan/Methanol = 100 / 3) = 0,6 fbl. Kristalle

Ausbeute: 0,73 g (91.2% d. Th.)

Beispiel LXXXVII

(5S)-3-(4,4-Difluor-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-hydroxymethyloxazolidin-2-on

5

10

15

0,35 g (0.98 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXXXVI werden unter Argonatmosphäre in 1,5 ml Dimethylacetamid gelöst, auf 0°C abgekühlt und unter Rühren mit einer auf -20°C gekühlten Lösung aus 2,5 molarer Butyllithium-Lösung in n-Hexan (2.1 mmol) und 0,35 ml tert. Amylalkohol (3.16 mmol) versetzt. Man läßt 15 Minuten bei 0°C nachrühren und versetzt mit 0,17 ml (0,18 g; 1.22 mmol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat. Nach Rühren über Nacht bei RT versetzt man mit einer Lösung aus 3,1 ml Wasser, 3,1 ml Methanol und 0,19 ml Essigsäure. Anschließend dampft man alles i.V. zur Trockne ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 7, Rf = 0,34.

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 142 mg (44.8% d. Th.)

Beispiel LXXXVIII

(5S)-3-(4,4-Difluor-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-(3-nitrophenylsul-fonyloxymethyl)-oxazolidin-2-on

- 109 -

5

10

20

50 mg (0.155 mmol) des Alkohols aus Bsp. LXXXVII werden unter Argonatmosphäre in 1 ml Dichlormethan gelöst, mit 31,3 mg (0.31 mmol) Triethylamin versetzt, auf 0°C abgekühlt und unter Rühren mit 51,4 mg (0.23 mmol) 3-Nitrobenzolsulfonsäurechlorid versetzt. Nach 12 h Rühren bei 0°C versetzt man mit 5 ml 1 N Natronlauge, filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab, wäscht mit Wasser und trocknet ihn im Hochvakuum.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100 / 3) = 0,5

fbl. Kristalle

15 Ausbeute: 55,3 mg (70.3% d. Th.)

Beispiel LXXXIX

(5S)-3-(4,4-Difluor-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on

WO 99/40094 - 110 - PCT/EP99/00518

0,27 g (0.53 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXXXVIII werden in 2,6 ml Isopropanol und 4,8 ml DMF gelöst, mit 4 ml (ca. 53 mmol) einer gesättigten, wäßrigen Ammoniaklösung versetzt und über Nacht bei 40°C gerührt (Suspension). Man versetzt mit 1,3 ml Isopopanol, 2,4 ml DMF und 2 ml der obigen Ammoniaklösung und läßt weitere 5 h bei 40°C nachrühren. Man engt etwas i.V. ein, filtriert den Niederschlag ab, wäscht mit wenig Wasser nach und trocknet ihn im Hochvakuum.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0.11

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 130 mg (76.0% d. Th.)

10

5

Beispiel XC

7-Benzyloxycarbonylamino-4H-tetrazolo-[5,1-c][1,4]-benzoxazin

15

Hergestellt analog Bsp. LXXXVI aus 0,73 g (3.86 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXII, 7,3 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und 0,72 g (4.245 mmol) Chlorameisensäurebenzylester.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100 / 1) = 0,54

20 fbl. Kristalle

Ausbeute: 1,2 g (96.2% d. Th.)

Beispiel XCI

(5S)-3-(4H-Tetrazolo-[5,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on

5

Hergestellt analog Bsp. LXXXVII aus 0,1 g (0.323 mmol) der Verbindung aus Bsp. XC, 0,1 ml (0.09 g; 1.044 mmol) tert. Amylalkohol, 0.28 ml (0.04 g; 0.7 mmol) einer 2,6 molaren Butyllithium-Lösung in n-Hexan, 0,06 ml (0.06 g; 0,4 mmol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat und 0,06 ml Essigsäure in 0,5 ml Dimethylacetamid.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100 / 3) = 0,25

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 30 mg (32.1% d. Th.)

Beispiel XCII

15

(5S)-3-(4H-Tetrazolo-[5,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-(3-nitrophenylsulfonyloxymethyl)-oxazolidin-2-on

WO 99/40094 - 112 - PCT/EP99/00518

Hergestellt analog Bsp. LXXXVIII aus 100 mg (0.35 mmol) des Alkohols aus Bsp. XCI, 0,1 ml (0.07 g; 0.69 mmol) Triethylamin und 100 mg (0.43 mmol) 3-Nitrobenzolsulfonsäurechlorid.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100 / 3) = 0,48

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 55 mg (33.5% d. Th.)

10 Beispiel XCIII

(5S)-3-(4H-Tetrazolo-[5,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on

15

5

Hergestellt analog Bsp. LXXXIX aus 50 mg (0.105 mmol) des Alkohols aus Bsp. XCII und 0,8 ml (~10.5 mmol) einer gesättigten (ca. 25%-ig), wäßrigen Ammoniaklösung.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0,15

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 21,3 mg (70.1% d. Th.)

5 Beispiel XCIV

2-Ethoxycarbonyl-7-nitro-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin

2,7 g (10 mmol) 3-Amino-7-nitro-2H-benz-1,4-oxazin werden in 10 ml abs. DMF gelöst, mit 3,03 g (1,95 ml; 10 mmol) Brombenztraubensäureethylester versetzt und 1 h unter Argonatmosphäre auf 80 °C erhitzt. Nach dem Erkalten wird das DMF abdestilliert (Kugelrohr), der Rückstand mit Wasser/Dichlormethan ausgerührt, die organische Phase abgetrennt, getrocknet und säulenchromatographisch gereinigt;

Laufmittel: Cyclohexan/Essigsäureethylester = 1 / 1 bis Essigsäureethylester pur.

Rf (Essigsäureethylester) = 0.48

orange Kristalle

Ausbeute: 0,9 g (22.7% d. Th.)

Zusätzlich gewinnt man 0,84 g (31.1%) Edukt zurück und aus der wäßrigen Phase ca.

20 1 g (37%) 7-Nitro-4H-benz-1,4-oxazin-3-on (Bsp. IX).

WO 99/40094 - 114 - PCT/EP99/00518

Beispiel XCV

2-Hydroxymethyl-7-nitro-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin

5

235 mg (0.58 mmol) der Verbindung aus Bsp. XCIV werden in 15 ml abs. THF gelöst, auf 0°C abgekühlt, mit 0,58 ml (0.58 mmol) einer 1 molaren Lösung von Lithiumalanat in THF versetzt und 1 h bei RT gerührt. Man versetzt mit 10 ml Methanol, dampft i.V. alles zur Trockne ein und reinigt den Rückstand säulenchromatographisch; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 5, Rf = 0,15.

gelbe Kristalle, Fp: 197°C

Ausbeute: 65 mg (45.4% d. Th.)

Beispiel XCVI

15

10

2-Tert.-butyldimethylsilyloxymethyl-7-nitro-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin

5

20

220 mg (0.89 mmol) des Alkohols aus Bsp. XCV werden in 20 ml abs. Dichlormethan vorgelegt, mit 0,16 ml (144,5 mg, 1.33 mmol) 2,6-Lutidin versetzt und auf -50°C abgekühlt. Dann werden 0,22 ml (252 mg, 0.93 mmol) Trifluormethansulfonsäure-tert.butyldimethylsilylester zugegeben. Man läßt zunächst 30 Minuten bei -50°C, dann 4 h bei RT reagieren. Dann versetzt man mit 5 ml Wasser und extrahiert mit Dichlormethan. Nach dem Trochnen mit Magnesiumsulfat und Filtration wird das Filtrat i.V. zur Trockne eingedampft und der Rückstand säulenchromatographisch gereinigt; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 0.5, Rf = 0,65.

10 gelblicher Schaum

Ausbeute: 297 mg (92.3% d. Th.)

Beispiel XCVII

2-Tert.butyldimethylsilyloxymethyl-7-amino-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin

293 mg (0.81 mmol) der Nitroverbindung aus Bsp. XCVI werden unter Argonatmosphäre in 20 ml Methanol gelöst, mit 29,3 mg Pd/C-Katalysator (10%-ig) und 511 mg (8.1 mmol) Ammoniumformiat versetzt und 2 h zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten filtriert man den Katalysator ab, wäscht mit Methanol nach und dampft das Filtrat i.V. zur Trockne ein. Der Rückstand wird säulenchromatographisch aufgetrennt; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 2.

Rf (Dichlormethan/Mcthanol = 100 / 5) = 0.32

WO 99/40094 - 116 -

hellbraune Kristalle, Fp: 92 -95°C

Ausbeute: 222 mg (82.6% d. Th.)

Beispiel XCVIII

5

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(2-tert.butyldimethylsilyloxymethyl-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-amino}-propyl-acetamid

PCT/EP99/00518

222 mg (0.67 mmol) des Amins aus Bsp. XCVII werden in 10 ml Dichlormethan gelöst, mit 80,8 mg (0.7 mmol) (S)-Acetyl-aminomethyl-oxiran und 2 g Kieselgel 60 versetzt und i.V. zur Trockne eingedampft. Nach 24 h haben sich ca. 30% Edukt umgesetzt. Man gibt noch 1.05 eq. des Oxirans zu und wiederholt die obige Prozedur. Nach weiteren 3 h eluiert man mit Chloroform, engt das Eluat i.V. auf ein kleines Volumen ein und trennt es säulenchromatographisch auf; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 3 bis 100 / 6.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,44

gelblicher Schaum

Ausbeute: 152,1 mg (51.0% d. Th.)

Zusätzlich werden ca. 100 mg (45%) Edukt zurückgewonnen.

Beispiel IC

5 (5S)-3-(2-tert.butyldimethylsilyloxymethyl-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

Unter Argonatmosphäre werden 148 mg (0.33 mmol) der Verbindung aus Bsp. XCVIII in 5 ml abs. Dioxan vorgelegt, mit 54 mg (0.33 mmol) CDI versetzt und zum Sieden erhitzt (klare Lösung). Man versetzt mit weiteren 54 mg CDI und läßt über Nacht bei Siedetemperatur reagieren. Nach dem Erkalten versetzt man mit 2 ml Wasser und 10 ml Dichlormethan, trennt die organische Phase ab, schüttelt die wäßrige Phase noch zweimal mit 5 ml Dichlormethan aus, trocknet die vereinigten organischen Phasen mit Magnesiumsulfat, dampft i.V. zur Trockne ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 3.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100 / 5) = 0,2

fbl. Schaum

10

15

20 Ausbeute: 141 mg (90.0% d. Th.)

WO 99/40094

- 118 -

PCT/EP99/00518

Beispiel C

7-Nitro-imidazo-[1,2-a]-chinolin

5

2,2 g (10.55 mmol) 2-Chlor-6-nitrochinolin werden gut mit 1,09 g (15.82 mmol) 1H-1,2,3-Triazol vermischt und unter Argonatmosphäre kurz auf 150°C erhitzt (langsam hochheizen). Nach dem Erkalten rührt man 1 h mit 100 ml Dichlormethan, wäscht zweimal mit Wasser, trocknet die organische Phase mit Magnesiumsulfat, engt i.V. ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch; Kieselgel 60, Laufmittel:Dichlormethan/Methanol = 100 / 1.

Rf (Essigsäureethylester) = 0,15 gelbe Kristalle

Ausbeute. 1,39 g (61.8% d. Th.)

15

10

Beispiel CI

7-Amino-imidazo-[1,2-a]-chinolin

20

200 mg (0.94 mmol) der Nitroverbindung aus Bsp. C werden unter Argonatmosphäre in 5 ml Methanol vorgelegt, mit 20 mg Pd/C-Katalysator (10 %ig) und 592 mg (9.4 mmol) Ammoniumformiat versetzt und 25 Minuten in einem 75°C heißen Ölbad erwärmt. Nach dem Erkalten filtriert man den Katalysator ab, wäscht gut mit Metha-

WO 99/40094

nol nach und engt i.V. zur Trockne ein. Der Rückstand wird säulenchromatographisch gereinigt; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100 / 5.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0.33

fbl.Schaum, leicht grau

5 Ausbeute: 128,6 mg (74.8% d. Th.)

Beispiel CII

N-(R)-2-Hydroxy-3-{(imidazo-[1,2-a][1,2-a]-chinolin-7-yl)-amino}-propyl-acetamid

10

15

128,6 mg (0.7 mmol) des Amins aus Bsp. CI und 81,1 mg (0.7 mmol) (S)-Acetylaminomethyl-oxiran werden in 10 ml Dichlormethan gelöst. Es werden 127 mg (2.11 mmol) Kieselgel 60 zugesetzt, und alles wird nach guter Durchmischung i.V. zur Trockne eingedampft. Nach 24 h wird alles mit 10 ml Dichlormethan eluiert und erneut mit 1 eq. Oxiran versetzt. Die Weiterreaktion auf der festen Phase (analog obiger Prozedur) wird nach 5 h abgebrochen. Das Kieselgel wird mit 20 ml Chloroform eluiert und das Eluat säulenchromatographisch getrennt; Kieselgel 60, Laufmittel:Dichlormethan/Methanol = 100 / 5 bis 100 / 15.

20 Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/2) = 0,42

fbl. Schaum

Ausbeute: 74 mg (35.3% d. Th.)

Zusätzlich werden 83 mg (64.5 %) Edukt zurückgewonnen.

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

5 (5S)-3-(1,2,4-Triazolo[3,4-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyloxazolidin-2-on

Man löst 130 mg (0,43 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXXIX in 9,5 ml abs. THF, versetzt mit 100 mg Carbonyldiimidazol und erwärmt 3 h in einem 90°C warmen Ölbad. Man dampft i.V. zur Trockne ein, rührt mit Wasser aus und filtriert. fbl. amorphes Produkt; Fp: >250°C (Zers.)

Ausbeute: 34 mg (24,1 % d.Th.)

Beispiel 2

15

10

(5S)-3-(1-Methyl-1,2,4-triazolo[3,4-c][1,4]-benzoxazin-7-yl-5-propionylamino-methyl-oxazolidin-2-on

In Analogie zur Vorschrift des Beispiels 1 wird die Titelverbindung aus 90 mg (0,27 mmol) der Verbindung aus Beispiels XLII und 70 mg (0,41 mmol). Carbonyldiimidazol in 5ml abs. THF über Nacht bei 60°C hergestellt.

 $R_f(Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0.64$

fbl. Schaum

Ausbeute: 9 mg (9,3 % d.Th.)

5 Beispiel 3

(5S)-3-(4,5-Dihydro-imidazo[1,2-a]chinolin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

307 mg (0,814 mmol) der Verbindung aus Beispiel XLIII werden unter Argonatmosphäre in 10 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst, mit 298,3 mg (1,84 mmol) frischem Carbonyldiimidazol versetzt und zum Sieden erhitzt (DC-Kontrolle mit dem Laufmittel Dichlormethan/Methanol = 10/1). Über Nacht wird bei Raumtemperatur nachgerührt, dann mit Dichlormethan und Kieselgur versetzt. Nach säulenchromatographischer Trennung an Kieselgel 60 mit Dichlormethan/Methanol = 100/5 als Laufmittel erhält man ein farbloses Festprodukt.

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,33

Ausbeute: 206 mg (61,8 % d.Th.)

20 Beispiel 4

(5S)-3-(1-Methyl-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetaminomethyloxazolidin-2-on

WO 99/40094 - 122 - PCT/EP99/00518

40 mg (0,111 mmol) des substituierten Acetamids aus Beispiel XXIV werden analog der Vorschrift des Beispiels 1 in 1 m abs. THF gelöst, mit 50 mg (0,332 mmol) Carbonyldiimidazol versetzt und 8 h auf 40°C erwärmt. Man dampft i.V. zur Trockne ein, rührt mit wenig Wasser aus und reinigt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/7); $R_f = 0,2$.

gelbliches Öl

Ausbeute: 8 mg (18,5 % d.Th.)

10

5

Beispiel 5

(5S)-3-(2-Methyl-4H-imidazo[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyloxazolidin-2-on

15

20

In Analogie zur Vorschrift des Beispiels 1 wird die Titelverbindung aus 0,3 g (1,388 mol) der Verbindung aus Beispiel XI und 0,24 g 2-Aminopropionaldehyddimethylacetal und analog der Sequenz der Beispiele XII, XIII, XIV und XV hergestellt.

fbl. Kristalle, Fp: 205°C (Zers.)

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0.5

Beispiel 6

5

(5S)-3-(4H-Imidazo[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

20 mg (0,063 mmol) der Verbindung aus Beispiel XV und 15 mg (0,095 mmol)

Carbonyldiimdazol (CDI) werden in 2 ml abs. THF gelöst und 3 h erwärmt (Ölbad, 50°C). Man versetzt noch mit einer Spatelspitze CDI und erwärmt erneut. Nach dem Erkalten fällt man das Produkt mit Wasser aus und reinigt es säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 9/1); R_f = 0,35 fbl. Kristalle, Fp.: 205°C (Zers.)

15 Ausbeute: 7 mg (33,6 % d.Th.)

Beispiel 7

(5S)-3-(4H-Imidazo[2,1-c][1,4]benzoxazin-7-yl)-5-propionylaminomethyl-20 oxazolidin-2-on

Analog der Vorschrift des Beispiels XV aus 0,2 g (1 mmol) der Verbindung aus Beispiel XIV und 0,37 g (2 mmol) (S)-Propionylaminomethyl-oxiran und anschließendem Ringschluß mit Carbonyldiimidazol.

fbl. Kristalle, Fp.: 236°C (Zers.)

5 R_f (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0.5

Beispiel 8

10

15

25

(5S)-3-(4H-Imidazo[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl-5-methoxycarbonylaminomethyloxazolidin-2-on

Analog der Vorschrift der Beispiels XV aus 0,29 g (1,53 mmol) der Verbindung des Beispiels XIV und 0,2 g (1,53 mmol) (S)-Methoxycarbonylaminomethyl-oxiran und anschließendem Ringschluß mit Carbonyldiimidazol.

fbl. Kristalle, Fp.: 223°C (Zers.)

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0.6

20 <u>Allgemeine Arbeitsvorschrift zur Herstellung der Imidazobenzthiazole</u> (Beispiele 9 - 15)

1 mmol (5S)-3-(2-Aminobenzthiazol-6-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on (vgl. EP 738 726) in 6 ml Ethanol wird mit 1,5 mmol des entsprechenden Chlor- oder Brom-ketons bzw. -aldehyds (R⁶-CO-CHR³ Cl/Br) versetzt und über Nacht unter

Rückfluß erhitzt. Anschließend wird eingedampft und das Produkt durch präparative Dünnschichtchromatographie (Dichlormethan/Methanol = 20/1) gereinigt.

Tabelle 1:

5

BspNr.	R ⁶	R ³	Ausbeute	$R_{\rm f} (CH_2Cl_2/MeOH = 10/1)$	MS
9	Н	H	16	0,38	331 (DCI/NH ₃) M+H
10	C ₆ H ₅	Н	8	0,5	407 (DCI/NH ₃) M+H
11	CO ₂ C ₂ H ₅	Н	18	0,4	403, 425 (ESI) M+H
12	CH ₃	Н	7	0,4	345 (ESI)
13	CF ₃	H	8	0,65	M+H 399 (DCI/NH ₃)
14	CH ₃	CH ₃	11	0,5	M+H 359 (DCI/NH ₃)
15	CF ₃	CH ₃	16	0,59	M+H 413 (DCI/NH ₃)
					М+Н

PCT/EP99/00518

Beispiel 16

(5S)-3-(4H-Pyrrolo[2.1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

5

10

Die Herstellung erfolgt analog Herstellungsbeispiel 1 aus 10 mg (0,04 mmol) der Verbindung aus Beispiel VIII und 10 mg (0,06 mmol) Carbonyldiimidazol in 0,5 ml abs. THF 6 h bei 40°C. Man engt i. V. ein, nimmt mit wenig Essigester auf, fällt das Produkt mit Wasser aus und filtriert den Niederschlag. Nach dem Trocknen erhält man einen amorphen, farblosen Rückstand.

 R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/7) = 0,5

Ausbeute: 8 mg (73,7 % d. Th.)

15 Beispiel 17

(5S)-3-(2,2-Dimethyl-4H-imidazo[2.1-c][1.4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

Die Herstellung erfolgt analog dem obigen Beispiel 1 aus 120 mg (0,363 mmol) der Verbindung aus Beispiel XX und 90 mg (0,545 mmol) CDI in 5 ml THF über Nacht bei 50°C.

fbl. Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/7) = 0,41

Ausbeute: 86 mg $(98,8 \%-ig) \cong 65,7 \% d$. Th.

Beispiel 18

10

15

5 (5S)-3-(4H-Imidazo[2.1-c][1.4]-benzthiazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

PCT/EP99/00518

n.

10 mg (0,031 mmol) des substituierten Acetamids aus Beispiel XXXI werden in 2ml abs. THF gelöst, mit 10,19 mg (0,063 mmol) CDI versetzt und zum Sieden erhitzt (DC-Kontrolle mit Dichlormethan/Methanol = 10/1 als Laufmittel). Nach 3 h wird nur eine geringe Umsetzung festgestellt. Man versetzt mit weiteren 10,19 mg (0,063 mmol) CDI, dampft i. V. das Lösungsmittel ab, löst alles in 2 ml Dioxan und erhitzt über Nacht zum Sieden. Es läßt sich kein Edukt mehr nachweisen. Man engt i. V. zur Trockne ein und reinigt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/5).

fbl. Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,32 Ausbeute: 7,2 mg (66,5 % d. Th.)

Beispiel 19

(5S)-3-(5H-Imidazo[1,2-a][3.1]-benzthiazin-7-yl)-5-acetyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on

5

43 mg (0,14 mmol) des substituierten Acetamids aus Beispiel LX werden in 5 ml abs. THF und einigen Tropfen abs. DMF gelöst, mit 33 mg (0,2 mmol) CDI versetzt und 1 h zum Sieden erhitzt. Es findet kaum eine Umsetzung statt. Man dampft i.V. das THF ab, nimmt mit 2ml DMF auf und erhitzt 2,5 h auf 100°C. Man versetzt mit Wasser, extrahiert mit Essigester und dampft i.V. ein. Der Rückstand wird mittels Dünnschichtplatte an Kieselgel getrennt; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/3, $R_f = 0.72$.

fbl. Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,52

Ausbeute: 17,3 mg (37,2 % d. Th.)

15

10

Beispiel 20

(5S)-3-(3-Ethoxycarbonyl-4H-imidazo[5.1-c][1.4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylamino-methyl-oxazolidin-2-on

20

6,2 mg (16,56 μ M) des substituierten Acetamids aus Beispiel XLVI werden in 0,2 ml abs. DMF gelöst, auf 100°C aufgeheizt und mit 4,03 mg (24,84 μ M) CDI in 0,2 ml

DMF versetzt und auf 100°C gehalten. Nach 3 h versetzt man noch mit weiteren 4,03 mg CDI und erhitzt weitere 2 h auf 100°C. Nach dem Eindampfen i. V. trennt man den Rückstand auf einer Dickschichtplatte, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,44.

5 Ausbeute: 18 mg (27,1 % d. Th.)

$$MS (ESI) = 401 (M + H); 423 (M + Na)$$

Zusätzlich werden 3 mg (48,4 %) Edukt zurückgewonnen.

Beispiel 21

10

(5S)-3-(4H-imidazo[5.1-c][1.4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

3 4

10,8 mg (35,7 μmol) des substituierten Acetamids aus Beispiel L und 8,7 mg (53,6 μmol) CDI werden in 0,3 ml abs. DMF gelöst und 1 h bei 100°C gerührt. Dann gibt man weitere 5 mg (30,8 μmol) CDI zu und erhitzt 1 h bei 100°C. Man engt alles i. V. zur Trockne ein und trennt den Rückstand auf einer Dickschichtplatte; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1; Eluens: Methanol.

20 fbl. Schaum, R_f (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,32 Ausbeute: 4,2 mg (35,8 % d. Th.) und 4,4, mg (40,7 %) Edukt MS (DCI) = 329 (M + H)

Beispiel 22

25

(5S)-3-(Imidazo[1.2-a]indol-7-yl)-5-acetyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on

5

60 mg (0,21 mmol) des substituierten Acctamids aus Beispiel LVII werden in 6 ml abs. THF gelöst, mit 41 mg (0,25 mmol) CDI versetzt und auf 70°C erhitzt. Nach 1 h gibt man erneut 16 mg (0,1 mmol) CDI zu und läßt weitere 2 h bei 70°C reagieren. Man dampft alles zur Trockne ein, nimmt den Rückstand in wenig Dichlormethan/Methanol = 4/1 auf und trennt das Gemisch auf einer Dickschichtplatte (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 4/1; $R_f = 0,65$).

fbl. Schaum

10 Ausbeute: 21 mg (32,1 % d. Th.)

MS (DCI) = 313 (M + H)

Beispiel 23

15 (5S)-3-(Imidazo[1.2-a]indol-7-yl)-5-acetyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on-hydrochlorid

21 mg (67,2 µmol) der Verbindung aus Beispiel 22 werden in wenig Methanol gelöst, mit Diethylether/Chlorwasserstoff versetzt und i. V. zur Trockne eingedampft. Der Rückstand wird mit Diethylether ausgerührt und der Niederschlag filtriert.

fbl. Produkt

20

Ausbeute: 8 mg (31,1 % d. Th.)

Beispiel 24

(5S)-3-(4H-Imidazo-[1,2-a][3,1]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

5

18,5 mg (61.2 μmol) der Verbindung LXX werden in 200 μl DMF gelöst, auf 80°C erwärmt und mit 14,9 mg (91.8 μmol) CDI in 100 μl DMF versetzt. Man läßt alles bei 80°C reagieren. Nach 1,5 h versetzt man mit weiteren 7,4 mg (45.6 μmol) CDI und erwärmt 4 h auf 100°C. Man engt alles i.V. auf ein kleines Volumen ein und reinigt den Rest mittels Dickschichtchromatographie; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1, Eluens: Methanol.

fbl. Schaum, Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/1) =0,44 Ausbeute: 9,1 mg (45.3% d. Th.)

15

10

Beispiel 25

(5S)-3-(2-Tert.butyloxycarbonylamino-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

$$H_3C$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

10 mg (24 μ mol) der Verbindung aus Bsp. LXXIII werden in 0,5 ml abs. THF gelöst, mit 6 mg (35.9 μ mol) CDI versetzt und über Nacht zum Sieden erhitzt. Die Reinigung erfolgt mittels einer Dickschichtplatte; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/2, Eluens: Methanol

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 1,9 mg (17.9 % d. Th.)

10 Beispiel 26

5

(5S)-3-(4H-Pyrazolo-[1,5-d][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

20 mg (66.15 µmol) der Verbindung aus Bsp. LXXVII, gelöst in 0,4 ml abs. Dioxan. werden mit 16,09 mg (99.2 μmol) CDI versetzt und 3 h bei 90°C unter Argonatmosphäre gerührt. Man versetzt mit weiteren 8 mg (49 µmol) CDI und erhitzt noch 1,5 h auf 90°C. Nach dem Abkühlen versetzt man mit Wasser, dampst i.V. das Dioxan weitgehend ab und eluiert ausgiebig mit Essigester. Die vereinigten Essigesterphasen werden mit Magnesiumsulfat getrocknet, eingeengt und mittels Dickschichtchromatographie gereinigt; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1, Eluens: Methanol.

Man erhält einen farblosen Schaum.

10 Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,49

Ausbeute: 14,8 mg (68.1% d. Th.)

Beispiel 27

5

15 (5S)-3-(5H-Imidazo-[1,2-a][3,1]-benzthiazinoxid-7-yl)-5-acetylaminomethyloxazolidin-2-on

5 mg (0.015 mmol) der Verbindung aus Bsp. 19 werden in 1 ml Dichlormethan gelöst, mit 3,5 mg (0.01 mmol) 3-Chlorperoxybenzoesäure versetzt und 2 h bei RT gerührt. Man schüttelt mit verdünnter Sodalösung aus, trocknet mit Magnesiumsulfat und reinigt mittels Dickschichtchromatographie; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1, Rf = 0,23, Eluens: Methanol.

fbl. Schaum

20

Ausbeute: 1,8 mg (34.4% d. Th.)

Beispiel 28

5 (5S)-3-(5H-Imidazo-[1,2-a][3,1]-benzthiazindioxid-7-yl)-5-acetylaminomethyloxazolidin-2-on

20 mg (58 μmol) der Verbindung aus Bsp. 19 werden in 4 ml Dichlormethan gelöst, mit 33 mg (0.13 mmol) 3-Chlorperoxybenzoesäure versetzt und über Nacht bei RT gerührt. Man wäscht mit verdünnter Sodalösung, trocknet mit Magnesiumsulfat und reinigt mittels Dickschichtchromatographie; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1, Rf = 0,48, Eluens: Methanol.

fbl. Schaum

10

15 Ausbeute: 9,6 mg (43.9% d. Th.)

Beispiel 29

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-tert.butyloxycarbonylaminomethyl-oxazolidin-2-on

5

Hergestellt analog Bsp. 8 aus 0,3 g (0.83 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXXVIII und 0,2 g (1.25 mmol) CDI.

fbl. Schaum

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100/5) = 0,4

Ausbeute: 310 mg (80.4% d. Th.)

Beispiel 30

15 (5S)-3-(4H-lmidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on-hydrochlorid

0,31 g (0.8 mmol) der Verbindung aus Bsp. 29 werden 2 h bei RT mit 2 ml 4 N Dioxan x HCl-Lösung gerührt. Der ausgefallenc, farblose Niederschlag wird filtriert, mit Dichlormethan gewaschen und im Exsikkator über P_4O_{10} getrocknet.

PCT/EP99/00518

fbl. Kristalle, Fp: > 200°C (Zers.)

5 Ausbeute: 0,25 g (92.2% d. Th.)

Beispiel 31

10

15

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-chloracetylaminomethyloxazolidin-2-on

50 mg (0.175 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXXIX werden in 1 ml Dichlormethan gelöst, mit 21,7 mg (15,3 μl; 0.19 mmol) Chloracetylchlorid versetzt und auf 0°C abgekühlt. Hierzu gibt man unter Rühren tropfenweise 38,9 mg (53,3 μl; 0.38 mmol) Triethylamin. Anschließend läßt man die Temperatur auf RT ansteigen, wäscht mit verdünnter Sodalösung und extrahiert mit Dichlormethan. Nach dem Trocknen mit Magnesiumsulfat dampft man i.V. zur Trockne ein, rührt mit Diethylether aus, filtriert und trocknet im Hochvakuum.

20 Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,4

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 33 mg (52.1% d. Th.)

Beispiel 32

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-dichloracetylaminomethyloxazolidin-2-on

- 137 -

5 .

10

50 mg (0.155 μmol) der Verbindung aus Bsp. 30 werden mit 1 ml Dichlormethan und 34,5 mg (47,2 μl; 0.34 mmol) Triethylamin versetzt. Man kühlt auf 0°C ab und versetzt tropfenweise mit 25,1 mg (17,7 μl; 0.15 mmol) Dichloracetylchlorid. Nach Ansteigen der Temperatur auf RT wäscht man mit verdünnter Sodalösung und extrahiert mit Dichlormethan. Man trocknet mit Magnesiumsulfat, dampft i.V. zur Trockne ein, rührt mit Diethylether aus, filtriert und trocknet im Hochvakuum.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,48

fbl. Festprodukt

15 Ausbeute: 20 mg (32.5% d. Th.)

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-trichloracetylaminomethyloxazolidin-2-on

- 138 -

5

10

50 mg (0.155 mmol) der Verbindung aus Bsp. 30 werden mit 2 ml Dichlormethan und 34,5 mg (47,2 μ l; 0.34 mmol) Triethylamin versetzt. Man kühlt auf 0°C ab und versetzt tropfenweise mit 31 mg (17,7 µl; 0.17 mmol) Trichloracetylchlorid und läßt über Nacht rühren. Nachdem die Temperatur auf RT angestiegen ist, wäscht man mit verdünnter Sodalösung und extrahiert mit Dichlormethan. Man trocknet mit Magnesiumsulfat, engt das Filtrat auf ein kleines Volumen ein und trennt den Rest mittels Dickschichtchromatographie; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1, Eluens:

Dichlormethan/Methanol = 7/3

15 Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/1) = 0,51

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 5,8 mg (8.7% d. Th.)

Beispiel 34

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-thiocarbamoylaminomethyloxazolidin-2-on

5

10

15

2 g (7 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXXIX werden in 30 ml Chloroform gelöst, auf 0°C abgekühlt und mit 30 ml Wasser, 2,1 g (21 mmol) Calciumcarbonat und 0,83 ml (1,24 g; 10.48 mmol) Thiophosgen versetzt. Man läßt über Nacht bei RT stark rühren. Dann trennt man die organische Phase ab und extrahiert die wäßrige Phase noch dreimal mit Chloroform. Die vereinigten organischen Phasen werden i.V. etwas eingeengt und mit 10 ml einer 2 N methanolischen Ammoniaklösung in 20 ml Methanol versetzt. Nach Reaktion über Nacht wird alles i.V. zur Trockne eingedampft und säulenchromatographisch getrennt; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1, Rf = 0,41.

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 0,7 g (29.0% d. Th.)

Beispiel 35

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-methylthiocarbamoylaminomethyl-oxazolidin-2-on

5

10

Hergestellt analog Bsp. 34 aus 0,3 g (1.05 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXXIX, 186,3 mg (123,6 μ l; 1.57 mmol) Thiophosgen, 314,6 mg (3.14 mmol) Calciumcarbonat und 15 ml einer methanolischen Methylamin-Lösung; Säulenchromatographische Trennung mit Kieselgel 60 und dem Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/3, Rf = 0,5.

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 135 mg (35.8% d. Th.)

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-carbamoylaminomethyloxazolidin-2-on

- 141 -

5

10

20 mg (0.07 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXXIX werden in 0,5 ml Wasser vorgelegt, mit 10 mg (0.07 mmol) Kaliumcyanat und 0,07 ml 1 N Salzsäure versetzt und 2 h in einem auf 100°C erhitzten Ölbad erhitzt. Nach dem Abkühlen wird der farblose Niederschlag filtriert, mit Wasser gewaschen und im Hochvakuum getrocknet.

fbl. Kristalle, Fp: 246°C (Zers.)

Ausbeute: 18 mg (77.9% d. Th.)

15 Beispiel 37

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-formylaminomethyl-oxazolidin-2-on

20 mg (0.07 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXXIX und 0,5 ml (0,46 g; 6.15 mmol) Ameisensäureethylester werden über Nacht in einem 40°C warmen Ölbad zur Reaktion gebracht. Nach dem Abkühlen erfolgt eine dünnschichtchromatographische Trennung; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 4/1, Rf = 0,15.

5 fbl. Schaum

Ausbeute: 10 mg (37.7% d. Th.)

Beispiel 38

10 (5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-thioacetylaminomethyloxazolidin-2-on

20 mg (0.07 mmol) der Verbindung aus Bsp. LXXIX und 50 mg (0.4 mmol) Dithiocssigsäureethylester in 0,05 ml Dioxan werden 2 h in einem 60°C heißen Ölbad erwärmt. Nach dem Erkalten wird alles dünnschichtchromatographisch gereinigt; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 9/1. Man erhält einen fbl. Schaum.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 4/1) = 0,6

20 Ausbeute: 8 mg (24.8% d. Th.)

15

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-methoxythiocarbonylaminomethyl-oxazolidin-2-on

5

10

50 mg (0.15 mmol) des Amin-Hydrochlorids aus Bsp. 30 werden unter Argonatmosphäre in 1 ml abs. THF aufgeschlämmt und mit 37,7 mg (1,5 ml; 0.34 mmol) Hünig-Base versetzt. Man gibt unter Rühren 18,8 mg (0.17 mmol) Chlorthiocarbonsäure-Omethylester hinzu und läßt über Nacht reagieren. Nach weiterer Zugabe eines halben Äquivalents des Chlorthiocarbonsäure-Omethylesters und Weiterrühren über 12 h wird alles i.V. zur Trockne eingedampft und säulenchromatographisch gereinigt; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/2. Man erhält ein amorphes, blaßgelbes Festprodukt.

15 Rf (Dichlormethan/Methanol = 100/5) = 0.31

Fp: 161°C

Ausbeute: 25,4 mg (45.5% d. Th.)

(5S)-3-(4H-Imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-ethoxythiocarbonylaminomethyl-oxazolidin-2-on

5

10

20 mg (62 μ mol) des Amin-Hydrochlorids aus Bsp. 30 werden in 1 ml Methanol aufgeschlämmt, mit 0,12 ml (0.124 mmol) 1 N Natronlauge und 9,78 mg (65.1 μ mol) Dimethylthiolothionocarbonat versetzt und über Nacht bei RT gerührt. Es wird alles zur Trockne eingeengt und auf Kieselgelplatten aufgetrennt; Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1, Rf = 0,55. Man erhält ein blaßgelbes, amorphes Festprodukt.

Ausbeute: 4,6 mg (19.8% d. Th.)

(5S)-3-(1-Brom-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyloxazolidin-2-on

Beispiel 42

5

10

15

(5S)-3-(1,2-Dibrom-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyloxazolidin-2-on

50 mg (0.152 mmol) der Verbindung aus Bsp. 6 und 20 mg Brom in 5 ml Dichlormethan werden 3 Tage bei RT gerührt. Nach dem Einengen i.V. zur Trockne erfolgt eine säulenchromatographische Trennung; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlor-

methan/Methanol = 100/7. Es werden zwei farblose Produkte gewonnen, mono- und dibromiertes Edukt, Beispiel 41 und Beispiel 42.

Beispiel 41: Rf (Dichlormethan/Methanol = 100/7) = 0,5

Ausbeute: 5 mg (7.0% d. Th.)

Beispiel 42: Rf ((Dichlormethan/Methanol = 100/7) = 0,6

Ausbeute: 10 mg (13.1% d. Th.)

Beispiel 43

10 (5S)-3-(4,4-Difluor-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyloxazolidin-2-on

- a) Unter Argonatmosphäre werden 35 mg (96 μmol) der Verbindung aus Bsp. LXXXV in 1 ml THF gelöst, mit 23,4 mg (0.144 mmol) CDI versetzt und 3 h bei 50°C gerührt. Anschließend gibt man noch einmal 23,4 mg CDI zu und rührt über Nacht bei 50°C. Dann dampft man i.V. zur Trockne ein und trennt den Rest säulenchromatographisch; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/7, Rf = 0,4.
- 20 fbl. Festprodukt
 Ausbeute: 4 mg (11.4% d. Th.)

15

b) 50 mg (0.155 mmol) des Amins aus Bsp.LXXXIX werden in 1 ml DMF gelöst, auf 0°C abgekühlt und tropfenweise mit 0.03 ml (25 mg, 0.25 mmol) Triethylamin

und 0.02 ml (22,2 mg; 0.22 mmol) Essigsäureanhydrid versetzt. Man läßt 1 h bei RT nachrührren, dampft i.V. zur Trockne ein und reinigt den Rückstand säulenchromatographisch (s.o.).

Ausbeute: 18 mg (31.8% d. Th.)

5

Beispiel 44

(5S)-3-(4,4-Difluor-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-methoxythiocarbonylaminomethyl-oxazolidin-2-on

10

15

50 mg (0.155 mmol) des Amins aus Bsp. LXXXIX werden in 2 ml Methanol gelöst, mit 0,07 ml Hünig-Base und 37,9 mg (0.31 mmol) Dimethylthiolothionocarbonat versetzt und über Nacht bei RT gerührt. Man dampft alles i.V. zur Trockne ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 9/1, Rf = 0,57

fbl. Festprodukt

Ausbeute: 15 mg (24.4% d. Th.)

20 Beispiel 45

7-Benzyloxycarbonylamino-4H-1,2,4-triazolo-[3,4-c][1,4]-benzoxazin

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel LXXXVI aus 0,28 g (1,49 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXXVIII, 0,3 g (1,785 mmol) Chlorameisensäurebenzylester und 3 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung in 2,1 ml Dioxan;

fbl. Festprodukt

 R_f (Dichlormethan / Methanol = 9 / 1) = 0,7

Ausbeute: 0,4 g (83,3 % d. Th.)

10 Beispiel 46

5

(5S)-3-(4H-1,2,4-Triazolo-[3,4-c][1,4]-benzoxazin-5-yl-5-hydromethyl-oxazolidin-2-on

15

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel LXXXVII aus 0,4 g (1,235 mmol) der obigen Verbindung (Beispiel 45), 0,35 g (4 mmol) tert.-Amylalkohol, 0,17 g (2,655 mmol) einer 2,5 molaren Butyllithium-Lösung in n-Hexan, 0,22 g (1,543 mmol (R)-(-)-Glycidylbutyrat und 0,24 g (4,076 mmol) Essigsäure in 1,9 ml Dimethylacetamid;

20 fbl. Festprodukt

 R_f (Dichlormethan / Methanol = 9 / 1) = 0.6

Ausbeute: 70 mg (19,7 % d. Th.)

(5S)-3-(4H-1,2,4-Triazolo-[3,4-c][1,4]-benzoxazin-7-yl-5-(3-nitrophenylsulfonyl)-oxymethyl-oxazolidin-2-on

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel LXXXVIII aus 85 mg (0,295 mmol) der obigen Verbindung (Beispiel 46), 59,7 mg, (0,59 mmol) Triethylamin und 98 mg (0,442 mmol) 3-Nitrobenzolsulfonsäurechlorid in 2 ml Dichlormethan;

fbl. Festprodukt (roh)

 R_{f} . (Dichlormethan / Methanol = 10 / 7) = 0,4

Ausbeute: 75 mg (53,7 % d. Th.)

15

10

Beispiel 48

(5S)-3-(4H-1,2,4-Triazolo-[3,4-c][1,4]-benzoxazin-7-yl-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on

Die Herstellung erfolgt analog Beispiel LXXXIX aus 75 mg (0,158 mmol) der obigen Verbindung (Beispiel 47) und 1,2 ml gesättigter Ammoniaklösung im wenig Isopropanol;

5 fbl. Festprodukt (roh)

4-(Dichlormethan/Methanol = 4/1) = 0,47

Ausbeute: ~ quantitativ

Beispiel 49

10

(5S)-3-(4H-1,2,4-Triazolo-[3,4-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-methoxythiocarbonyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on

15

Hergestellt analog Bsp. 44 aus 40 mg (0.14 mmol) der Verbindung aus Beispiel 48, 0,06 ml (0,04 g; 0.35 mmol) Hünig-Base und 30 mg (0.28 mmol) Dimethylthiolothionocarbonat.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 100/7) = 0,55

20 blaßgelbes Festprodukt

Ausbeute: 10 mg (19.9% d. Th.)

(5S)-3-(4H-Tetrazolo-[5,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyloxazolidin-2-on

5

15

Hergestellt analog Bsp. 43 b aus 10 mg (35 μ mol) des Amins aus Bsp. XCIII, 5 mg (50 μ mol) Essigsäureanhydrid und 0,01 ml (5,6 mg; 56 μ mol) Triethylamin.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0,24

fbl. Festprodukt

10 Ausbeute: 2,8 mg (24.4% d. Th.)

Beispiel 51

(5S)-3-(2-Hydroxymethyl-4H-imidazo-[2,1-c][1,4]-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

56 mg (0.12 mmol) der Verbindung aus Bsp. IC werden unter Argonatmosphäre in 9 ml abs. THF aufgenommen, auf 0°C abgekühlt und mit 113,1 μ l einer 1,1 molaren Tetrabutylammoniumfluorid-Lösung in abs. THF (0.12 mmol) versetzt. Nach 3 h Rühren bei 0°C gibt man 3 ml einer 10%-igen Zitronensäure zu und trennt alles mittels Säulenchromatographie; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1, Rf = 0,48.

fbl., amorphe Substanz, Fp: > 300°C (Zers.)

Ausbeute: 26,2 mg (61.7% d. Th.)

10 Beispiel 52

5

(5S)-3-(Imidazo-[1,2-a]-chinolin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

Unter Argonatmosphäre werden 70 mg (0.23 mmol) der Verbindung aus Bsp. CII in 2 ml abs. Dichlormethan vorgelegt, mit 38,2 mg (0.23 mmol) CDI versetzt und zum Sieden erhitzt. Sobald die Reaktionslösung klar ist, versetzt man erneut mit 38,2 mg CDI und erwärmt weitere 5 h zum Sieden. Nach dem Erkalten nimmt man in 10 ml Dichlormethan auf, schüttelt zweimal mit Wasser aus, trocknet die organische Phase mit Magnesiumsulfat, engt i.V. zur Trockne ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch; Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 10/1.

Rf (Dichlormethan/Methanol = 10/2) = 0,29

beiges, amorphes Produkt, Fp: 208°C

Ausbeute: 55,8 mg (71.4% d. Th.)

Patentansprüche

1. Oxazolidinone mit azolhaltigen Tricyclen der allgemeinen Formel (I)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O \qquad (I),$$

5

in welcher

A für Reste der Formeln

oder

10

worin

15

R², R²' und R²'' gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Halogen bedeuten,

D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR³ bedeuten,

20

worin

R³ Wasserstoff, Trifluormethyl, Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder einen Rest der Formel -NR⁴R⁵ bedeutet,

worin

5

R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

10

E, E' und E'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR⁶ bedeuten,

15

worin

20

R⁶ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano oder Halogen bedeutet, oder

20

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind, oder

25

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, Nitro, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder

30

Trifluormethyl substituiert sind, oder

R⁶ Reste der Formeln O-R⁷, -CO-R⁸ oder -NR⁹R¹⁰ bedeutet,

worin

5

R⁷ Wasserstoff, Benzoyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet,

10

R⁸ Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet,

15

oder

20

 R^8 eine Gruppe der Formel -N $R^{11}R^{12}$ bedeutet,

worin

25

R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und
Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder geradkettiges
oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6
Kohlenstoffatomen bedeuten,

30

R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder eine Gruppe der Formel -CO₂R¹³ oder -CM-NR¹⁴R¹⁵ bedeuten,

5

worin

10

R¹³ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeutet,

15

M ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

20

R¹⁴ und R¹⁵ gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben,

oder

25

R⁹ Wasserstoff bedeutet

und

R10

einen Rest der Formel

worin

30

R¹⁶ und R¹⁶ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,

5

R¹⁷ und R¹⁸ gleich oder verschieden sind und geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder Benzyl bedeuten,

10

L, L' und L'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR¹⁹ bedeuten,

15

worin

20

R¹⁹ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6
Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder durch einen Rest der Formel -OR²⁰ substituiert ist,

worin

25

R²⁰ Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Al kyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6
 bis 10 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet,

oder

	R19	Reste der Formeln -OR21, -COR22 oder -NR23R24 be-		
		deutet,		
5		worin		
J			Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffato- men, Benzyl oder geradkettiges oder verzweig-	
10			tes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlen- stoffatomen bedeutet,	
		R ²²	die oben angegebene Bedeutung von R ⁸ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,	
15		R ²³ unc	R ²⁴ die oben angegebene Bedeutung von R ⁴ und R ⁵ haben und mit diesen gleich oder verschieden sind,	
		oder		
20		R ²³	Wasserstoff bedeutet	
		und		
25		R ²⁴	Cyano oder einen Rest der Formel -CO-NR ²⁵ R ²⁶ oder -CS-NR ²⁷ R ²⁸ bedeutet,	
			worin	
30			R ²⁵ , R ²⁶ , R ²⁷ und R ²⁸ gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeu- tung von R ⁴ und R ⁵ haben,	

oder

5

R²³ und R²⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen, gesättigten Hetero-cyclus bilden, der noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S, O oder einen Rest der Formel -NH enthalten kann,

10

Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder Reste der Formeln SO₂, SO, C=O oder CR²⁹R³⁰ bedeutet,

worin

15

R²⁹ und R³⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Halogen bedeuten,

T einen Rest der Formel CR³¹R³² bedeutet,

20

worin

25

R³¹ und R³² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff,
Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyloxy bedeuten,

oder

R31 und R32 gemeinsam Reste der Formeln =O, =S,

$$= \begin{array}{c} \mathbb{R}^{33} \\ & \text{oder} = \mathbb{N} - \mathbb{R}^{35} \\ \mathbb{R}^{34} \end{array}$$
 bilden;

worin

R³³ und R³⁴ gleich oder verschieden sind und Wasser-5 stoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,

oder

10

R³³ und R³⁴ gemeinsam einen 3- bis 6-gliedrigen, gesättigten oder partiell ungesättigten Carbocyclus bilden,

15

und

 R^{35} Wasserstoff, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

20

- V ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder einen Rest der Formel SO oder SO₂ bedeutet,
- W ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet, oder Reste der Formeln C=O, C=S, SO, SO₂, NR³⁶ oder CR³⁷R³⁸ bedeutet,

worin

30

25

die oben angegebene Bedeutung von R35 hat und mit R^{36} dieser gleich oder verschieden ist,

	R ³⁷ und R ³⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,
	oder
	R ³⁷ Wasserstoff bedeutet
10	und R ³⁸ einen Rest der Formel -OR ³⁹ bedeutet,
	worin
15	R ³⁹ Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Al- kyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoff-
	atomen oder Benzyl bedeutet,
20 Y	einen Rest der Formel C=O oder -CR ⁴⁰ R ⁴¹ bedeutet, worin
25	R ⁴⁰ und R ⁴¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Halogen, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,
	oder
30	R ⁴⁰ Wasserstoff bedeutet

und

 R^{41} Hydroxy, Benzyloxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

5

oder

W und Y gemeinsam für die Gruppe -CH=CH- stehen,

für Azido oder für einen Rest der Formel -OR42, -O-SO2-R43 oder R^{1} 10 -NR⁴⁴R⁴⁵ steht,

worin

 R^{42} Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis 15 zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

> R^{43} geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder Nitro-substituiertes Phenyl bedeutet,

20

R⁴⁴ und R⁴⁵ Wasserstoff bedeuten,

oder

 R^{44} Wasserstoff bedeutet, 25

und

 R^{45} einen Rest der Formel

oder $-P(O)(OR^{47})(OR^{48})$ bedeutet,

30

worin

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

5

R⁴⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen, Benzyloxy oder Trifluormethyl bedeutet, oder

10

Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substutiert ist, oder

15

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocylcus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die unter R⁴⁶ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

20

oder

oder

25

30

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5-bis 6-gliedrigen Heterocylcus aus der Reihe S, N und/ oder O substituiert ist,

R⁴⁶ einen Rest der Formel -NR⁴⁹R⁵⁰ bedeutet,

worin

5

R⁴⁹ und R⁵⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über Ngebundenes Morpholin substituiert ist,

10

R⁴⁷ und R⁴⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

15 und deren Salze und N-Oxide.

2. Oxazolidinone mit azolhaltigen Tricyclen der allgemeinen Formel (I)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O \qquad (I),$$

20 in welcher

A für Reste der Formeln

oder

worin

R², R²' und R²'' gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Halogen bedeuten,

D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR³ bedeuten,

worin

R³ Wasserstoff, Trifluormethyl, Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder einen Rest der Formel -NR⁴R⁵ bedeutet,

worin

R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

E, E' und E'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR⁶ bedeuten,

worin

10

5

15

20

25

R⁶ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano oder Halogen bedeutet, oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet, die gegebenen-5 falls durch Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind, oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die Ringsyste-10 me gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, Nitro, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl substituiert sind, oder 15 Reste der Formeln O-R7, -CO-R8 oder -NR9R10 be- R^6 deutet, worin 20 R^7 Wasserstoff, Benzoyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der 25 Reihe S, N und/oder O bedeutet, R^8 Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoff-30 atomen, Benzyl oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlen-

stoffatomen oder einen aromatischen Heterocyc-

lus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet,

oder

5

R⁸ eine Gruppe der Formel -NR¹¹R¹² bedeutet,

worin

10

R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und
Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder geradkettiges
oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6
Kohlenstoffatomen bedeuten,

15

R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder eine Gruppe der Formel -CO₂R¹³ oder -CM-NR¹⁴R¹⁵ bedeuten,

20

worin

25

R¹³ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeutet,

30

M ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet, R¹⁴ und R¹⁵ gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und

R⁵ haben,

5 oder

R⁹ Wasserstoff bedeutet

und

R¹⁰ einen Rest der Formel

worin

R¹⁶ und R¹⁶ gleich oder verschieden sind und
Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,

R¹⁷ und R¹⁸ gleich oder verschieden sind und geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder Benzyl bedeuten,

L, L' und L'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR¹⁹ bedeuten,

worin

25

10

15

20

R19 Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder durch einen Rest der Formel -OR²⁰ sub-5 stituiert ist, worin R^{20} Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Al-10 kyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet, oder Reste der Formeln -OR 21 , -COR 22 oder -NR 23 R 24 be-R19 15 deutet, worin R^{21} Wasserstoff, Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffato-20 men, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, R^{22} die oben angegebene Bedeutung von R8 hat und 25 mit dieser gleich oder verschieden ist, R²³ und R²⁴ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und R⁵ haben und mit diesen gleich oder verschieden 30 sind,

	oder
	R ²³ Wasserstoff bedeutet
5	und
	R ²⁴ Cyano oder einen Rest der Formel -CO-NR ²⁵ R ²⁶ oder -CS-NR ²⁷ R ²⁸ bedeutet,
10	worin
15	R ²⁵ , R ²⁶ , R ²⁷ und R ²⁸ gleich oder verschieden sind und die oben angegebene Bedeutung von R ⁴ und R ⁵ haben,
15	oder
20	R ²³ und R ²⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5- bis 6-gliedrigen, gesättigten Hetero-cyclus bilden, der noch ein weiteres Heteroatom aus der Reihe S, O oder einen Rest der Formel -NH enthalten kann,
25	Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder Reste der Formeln SO ₂ , SO, C=O oder CR ²⁹ R ³⁰ bedeutet,
	worin
30	R ²⁹ und R ³⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Halogen bedeuten,

T einen Rest der Formel CR³¹R³² bedeutet,

worin

5

R³¹ und R³² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff,
Halogen, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyloxy bedeuten,

10

oder

R³¹ und R³² gemeinsam Reste der Formeln =O, =S,

$$= \begin{matrix} R^{33} \\ R^{34} \end{matrix} \qquad \text{oder} \qquad = N - R^{35} \qquad \text{bilden,}$$

15

worin .

R³³ und R³⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,

20

oder

25

R³³ und R³⁴ gemeinsam einen 3- bis 6-gliedrigen, gesättigten oder partiell ungesättigten Carbocyclus bilden,

und

		R35 Wasserstoff, Benzyl oder geradkettiges oder		
		verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu		
		6 Kohlenstoffatomen bedeutet,		
5	V	ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder einen Rest der		
		Formel SO oder SO ₂ bedeutet,		
	W	ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet, oder Reste der Formeln C=O, C=S, SO, SO ₂ , NR ³⁶ oder CR ³⁷ R ³⁸		
10		bedeutet,		
		worin		
		R ³⁶ die oben angegebene Bedeutung von R ³⁵ hat und mit		
15		dieser gleich oder verschieden ist,		
		R ³⁷ und R ³⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff,		
		Halogen, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis		
		zu 6 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,		
20				
		oder		
		R ³⁷ Wasserstoff bedeutet		
25		und		
•		R ³⁸ einen Rest der Formel -OR ³⁹ bedeutet,		
		worin		
30				

		eweils bis zu 6 Kohlenstoff- l bedeutet,
5	Y einen Rest der Formel C=O oder -	CR ⁴⁰ R ⁴¹ bedeutet,
	worin	
10	R ⁴⁰ und R ⁴¹ gleich oder verschi Halogen, Benzyl oder ger Alkyl mit bis zu 6 Kohlens	radkettiges oder verzweigtes
	oder	
15	R ⁴⁰ Wasserstoff bedeutet	
	und	
. 20	R ⁴¹ Hydroxy, Benzyloxy oder tes Alkoxy mit bis zu 6 Ko	geradkettiges oder verzweig- hlenstoffatomen bedeutet,
	R ¹ für Azido oder für einen Rest der For -NR ⁴⁴ R ⁴⁵ steht,	mel -OR ⁴² , -O-SO ₂ -R ⁴³ oder
25	worin	
	R ⁴² Wasserstoff oder geradkettiges o zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,	
30	R ⁴³ geradkettiges oder verzweigtes A atomen, Phenyl bedeutet,	lkyl mit bis zu 6 Kohlenstoff-

R⁴⁴ und R⁴⁵ Wasserstoff bedeuten,

oder

5

R⁴⁴ Wasserstoff bedeutet,

und

R⁴⁵ einen Rest der Formel

 $-C = R^{46}$ oder $-P(O)(OR^{47})(OR^{48})$ bedeutet,

worin

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

15

10

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 8
 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder
 Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen oder Aryl mit 6 bis 10
 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

20

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die unter R⁴⁶ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

25

oder

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5-bis 6-gliedrigen Heterocylcus aus der Reihe S, N und/ oder O substituiert ist,

oder

10

5

R⁴⁶ cinen Rest der Formel -NR⁴⁹R⁵⁰ bedeutet,

worin

15

R⁴⁹ und R⁵⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über Ngebundenes Morpholin substituiert ist,

20

- R⁴⁷ und R⁴⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,
- 25 und deren Salze und N-Oxide.
 - 3. Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 oder 2,

in welcher

30

A für Reste der Formeln

oder

steht,

worin

5

- R², R²' und R²" gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Fluor bedeuten,
- D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR³ bedeuten,

10

worin

15

R³ Wasserstoff, Trifluormethyl, Fluor, Chlor, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

E, E' und E'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR⁶ bedeuten,

20

worin

R⁶ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Fluor oder
 Chlor bedeutet, oder

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert sind, oder Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Thienyl oder Furyl bedeutet,

5

oder

10

R⁶ Reste der Formeln O-R⁷, -CO-R⁸ oder -NR⁹R¹⁰ bedeutet,

worin

15

R' Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeutet,

20

R⁸ Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeutet, oder

 R^8

eine Gruppe der Formel -NR¹¹R¹² bedeutet,

worin

25

R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Benzyl, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder eine Gruppe der Formel -CO₂R¹³ bedeuten,

5

worin

10

R¹³ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder Phenyl bedeutet,

L, L' und L'' gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder einen Rest der Formel CR¹⁹ bedeuten,

15

worin

20

R¹⁹ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder durch einen Rest der Formel -OR²⁰ substituiert ist,

worin

25

R²⁰ Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder Benzyl bedeutet,

oder

		R ¹⁹	Reste deutet,	der Formeln -OR ²¹ , -COR ²² oder -NR ²³ R ²⁴ be-
5			worin	
			R ²¹	Wasserstoff, Phenyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
10			R ²²	die oben angegebene Bedeutung von R ⁸ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,
			R ²³ un	d R ²⁴ die oben angegebene Bedeutung von R ⁴ und
15				R ⁵ haben und mit diesen gleich oder verschieden sind,
			oder	
20			R ²³ un	nd R ²⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperidinyl- oder Morpholinylring bilden,
	Q			Eff- oder Schwefelatom oder Reste der Formeln er CR ²⁹ R ³⁰ bedeutet,
25		worin	l	
•		R ²⁹ uı		gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder bedeuten,
30	Т	einen	Rest de	er Formel CR ³¹ R ³² bedeutet,

10

15

20

25

30

worin

R³¹ und R³² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff,
Fluor, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen
bedeuten,

oder

R³¹ und R³² gemeinsam Reste der Formeln =O oder =S bilden,

V ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder einen Rest der Formel SO₂ bedeutet,

W ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet, oder
Reste der Formel C=O, C=S, SO, SO₂, NR³⁶ oder CR³⁷R³⁸ bedeutet,

worin

R³⁶ Wasserstoff, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R³⁷ und R³⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff,
Fluor, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu
4 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,

Y einen Rest der Formel C=O oder CR⁴⁰R⁴¹ bedeutet,

worin

R⁴⁰ und R⁴¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

5

oder

W und Y gemeinsam wahlweise für die Gruppe -CH=CH- stehen,

10

 R^1 für Azido oder für einen Rest der Formel -OR⁴², -O-SO₂-R⁴³ oder -NR⁴⁴R⁴⁵ steht,

worin

15

R⁴² Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R⁴³ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

20

R⁴⁴ und R⁴⁵ Wasserstoff bedeuten,

oder

25

R⁴⁴ Wasserstoff bedeutet,

und

R⁴⁵ einen Rest der Formel

$$\frac{z}{-C-R^{46}}$$
 oder $-P(O)(OR^{47})(OR^{48})$ bedeutet,

worin

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

5

10

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6
Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl oder wahlweise
Wasserstoff bedeutet, oder
Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cycloheptyl, Cyclobutyl
oder Cyclohexyl bedeutet, die gegebenenfalls durch
Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sind, oder
Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Oxazolyl, Furyl,
Imidazolyl, Pyridazolyl oder Pyrimidyl bedeutet, wobei
die unter R⁴⁶ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls
bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor,
Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl sub-

15

oder

stituiert sind,

20

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Pyridyl, Thienyl, Furyl oder Pyrimidyl substituiert ist,

25

oder

30

R⁴⁶ einen Rest der Formel -NR⁴⁹R⁵⁰ bedeutet.

worin

5

R⁴⁹ und R⁵⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über Ngebundenes Morpholin substituiert ist,

10

R⁴⁷ und R⁴⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und deren Salze und N-Oxide.

15

4. Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 oder 2,

in welcher

20

A für Reste der Formeln

oder

steht,

worin

R², R²' und R²'' gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder

	Fluor b	pedeuten,
5		" gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom nen Rest der Formel CR³ bedeuten,
	worin	
10	R³	Wasserstoff, Trifluormethyl, Fluor, Chlor, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,
		gleich oder verschieden sind und ein Stickstoffatom oder
15	einen I	Rest der Formel CR ⁶ bedeuten,
	worin	
	R ⁶	Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu
20		3 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Hydroxy substituiert sind, oder
		Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl Thienyl oder Furyl bedeutet,
25	R ⁶	Reste der Formeln O-R ⁷ , -CO-R ⁸ oder -NR ⁹ R ¹⁰ bedeu-
		tet,
		worin

	R ⁷ Wasse	rstoff, geradkettiges oder verzweigtes Al-
	kyl od	er Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoff-
	atomer	n, Benzyl oder Phenyl bedeutet,
5	R ⁸ Hydro	ky, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
	oder A	lkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoff-
	atome	n, Benzyl oder Phenyl bedeutet, oder
	R ⁸ eine G	ruppe der Formel -NR ¹¹ R ¹² bedeutet,
10		
	worin	•
	R ¹¹ ur	d R ¹² gleich oder verschieden sind und
		Wasserstoff, Phenyl, Benzyl oder gerad-
15		kettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis
		zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,
	D9 1 D10	
		leich oder verschieden sind und Wasser-
20		Benzyl, Phenyl, geradkettiges oder ver-
20	_	tes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen
	oder e	ine Gruppe der Formel -CO ₂ R ¹³ bedeuten,
	worin	
25	5 R ¹³	geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit
<i>ک</i> بک		bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Benzyl oder
		Phenyl bedeutet,
		. Honey a community
	L, L' und L'' gleich oder ve	rschieden sind und ein Stickstoffatom oder
30	0 einen Rest der Form	el CR ¹⁹ bedeuten,

worin

5

R¹⁹ Wasserstoff, Trifluormethyl, Nitro, Cyano, Fluor, Chlor oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder durch einen Rest der Formel -OR²⁰ substituiert ist,

worin

10

R²⁰ Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Al kyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Phenyl
 oder Benzyl bedeutet,

15

oder

R¹⁹ Reste der Formeln -OR²¹, -COR²² oder -NR²³R²⁴ bedeutet,

20

worin

R²¹ Wasserstoff, Phenyl, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

25

R²² die oben angegebene Bedeutung von R⁸ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist,

30

R²³ und R²⁴ die oben angegebene Bedeutung von R⁴ und
R⁵ haben und mit dieser gleich oder verschieden
sind,

	Q	ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder Reste der Formeln SO ₂ , C=O oder CR ²⁹ R ³⁰ bedeutet,
5		worin
		R ²⁹ und R ³⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Fluor bedeuten,
10	T	einen Rest der Formel -CR ³¹ R ³² bedeutet,
		worin
15		R ³¹ und R ³² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,
20		oder
		R ³¹ und R ³² gemeinsam Reste der Formeln =O oder =S bilden,
25	v	ein Sauerstoffatom, ein Schwefelatom oder einen Rest der Formel SO ₂ bedeutet,
25	W	ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet, oder Reste der Formel C=O, C=S, SO, SO ₂ , -NR ³⁶ oder -CR ³⁷ R ³⁸ bedeutet,
30	·	worin

			R ³⁶ Wasserstoff, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Acyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,
5			R ³⁷ und R ³⁸ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder Benzyl bedeuten,
10		Y	einen Rest der Formel C=O oder -CR ⁴⁰ R ⁴¹ bedeutet,
			worin
15			R ⁴⁰ und R ⁴¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Fluor, Benzyl oder geradkettiges oder verzweigtes Al- kyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,
		oder	
20		W und	Y gemeinsam wahlweise für die Gruppe -CH=CH- stehen,
	R'		cido oder für einen Rest der Formel -OR ⁴² , -O-SO ₂ -R ⁴³ oder R ⁴⁵ steht,
25		worin	
		R ⁴²	Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,
30		R ⁴³	geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

R⁴⁴ und R⁴⁵ Wasserstoff bedeuten,

oder

5

R⁴⁴ Wasserstoff bedeutet,

und

R⁴⁵ einen Rest der Formel

Z II -C-R⁴⁶ bedeutet,

worin

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

15

10

und

 R^{46}

20

Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl oder wahlweise Wasserstoff bedeutet, oder
Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cycloheptyl, Cyclobutyl oder Cyclohexyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sind, oder Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Oxazolyl, Furyl, Imidazolyl, Pyridazolyl oder Pyrimidyl bedeutet, wobei die unter R⁴⁶ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind.

geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4'.

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Pyridyl, Thienyl, Furyl oder Pyrimidyl substituiert ist,

10 oder

R⁴⁶ einen Rest der Formel -NR⁴⁹R⁵⁰ bedeutet,

worin

15

5

R⁴⁹ und R⁵⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über Ngebundenes Morpholin substituiert ist,

20

und deren Salze und N-Oxide.

5. Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1,

25

in welcher

A für Reste der Formeln

5 worin

n eine Zahl 0, 1 oder 2 bedeutet,

R², R² und R² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder Fluor bedeuten,

- R³ und R¹⁹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder für Methyl stehen,
 - R⁶ für Wasserstoff, Halogen, Cyano, Trifluormethyl, Phenyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxycarbonyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,
 - R³⁶ Wasserstoff oder Methyl bedeutet,

und

15

10

5

R¹ für einen Rest der Formel -NH-R⁴⁵ steht,

worin

20

R⁴⁵ einen Rest der Formel

bedeutet,

worin

25

Z ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

und

R⁴⁶ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder

geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, oder einen Rest der Formel -NR⁴⁹R⁵⁰ bedeutet, 5 worin R⁴⁹ und R⁵⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, 10 und deren Salze. 6. Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man 15 Verbindungen der allgemeinen Formel (II) [A] A-NO, (II) 20 in welcher Α die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung hat, zunächst durch eine Reduktion in die Verbindungen der allgemeinen Formel 25 (III) A-NH, (III)

in welcher

30

A die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung hat;

WO 99/40094 - 194 - PCT/EP99/00518

überführt,

in einem nächsten Schritt mit Chlorameisensäurebenzylester die Verbindungen der allgemeinen Formel (IV)

$$A-NH-CO_2-CH_2-C_6H_5$$
 (IV)

in welcher

10

A die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung hat,

herstellt,

und abschließend mit Basen in inerten Lösemitteln und nachfolgender Umsetzung mit (R)-(-)-Glycidylbutyrat die Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia)

in welcher

A die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung hat,

herstellt,

25

und/oder

[B] durch Umsetzung mit (C₁-C₆)-Alkyl- oder Phenylsulfonsäurechloriden in inerten Lösemitteln und in Anwesenheit einer Base in die entsprechenden Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O$$

$$OSO_{\cdot}R^{43}$$
(Ib)

in welcher

5

A und R⁴³ die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung haben,

10 überführt,

anschließend mit Natriumazid in inerten Lösemitteln die Azide der allgemeinen Formel (Ic)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O$$

$$N_3$$
(Ic)

in welcher

A die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung hat,

20 herstellt,

in einem weiteren Schritt durch Umsetzung mit (C₁-C₄-O)₃-P oder Ph₃P, vorzugsweise (CH₃O)₃P in inerten Lösemitteln, und mit Säuren oder durch katalytische Hydrierung in die Amine der allgemeinen Formel (Id)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O$$

$$NH_2$$
(Id)

in welcher

A die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung hat,

5 überführt,

10

20

und durch Umsetzung mit Acetanhydrid, Acetylchlorid oder anderen Acylierungsmitteln der allgemeinen Formel (V)

 $Y-CO-R^{46}$ (V)

in welcher

und

15 R⁴⁶ die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung hat

Y für Halogen, vorzugsweise für Chlor oder für den Rest -OCOR⁴⁸ steht,

in Gegenwart einer Base in inerten Lösemitteln die Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie)

$$A \longrightarrow N \longrightarrow O$$

$$NH-CO-R^{46}$$
(Ie)

25 in welcher

PCT/EP99/00518

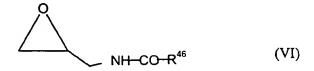
A und R⁴⁶ die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung haben,

herstellt,

5 oder

[C] im Fall
$$R^1 = -NH-CO-R^{46}$$

Verbindungen der allgemeinen Formel (III) direkt mit enantiomerenreinen oder racemischen Verbindungen der allgemeinen Formel (VI)



in welcher

15 R⁴⁶ die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung hat,

in inerten Lösemitteln und in Anwesenheit eines Hilfsmittels zu enantiomerenreinen oder racemischen, substituierten Hydroxy-Amiden umsetzt, die mit Carbonyl-diimidazol in inerten Lösemitteln zu enantiomerenreinen oder racemischen Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie) cyclisiert werden,

oder

20

25

[D] im Fall der Imidazobenzthiazole

Verbindungen der allgemeinen Formel (VII)

$$H_2N$$
 S $NH-R^{45}$ (VII)

in welcher

R² die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung hat,

und

5

10

R⁴⁵ die in den Ansprüchen I bis 5 angegebene Bedeutung von R⁴⁵ hat und mit dieser gleich oder verschieden ist, vorzugsweise für Acetyl steht,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VIII)

in welcher

15

R³ und R6 die in den Ansprüchen 1 bis 5 angegebene Bedeutung haben,

und

20

25

R⁵¹ für Halogen, vorzugsweise für Chlor oder Brom steht,

in Alkoholen, vorzugsweise Ethanol, unter Rückfluß umsetzt,

und im Fall der S-Oxide eine Oxidation mit m-Chlorperbenzoesäure anschließt

und gegebenenfalls eine Alkylierung nach üblichen Methoden durchführt.

7. Verwendung der Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 zur Herstellung von Arzneimitteln.

. 3

8. Arzneimittel enthaltend Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 5.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int tional Application No PCT/EP 99/00518

		101/21 99	
A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D498/04 A61K31/535 A61K31/4 A61K31/415 C07D471/04 C07D513/ A61K31/695 //(C07D498/04,265:00,	'04 C07D487/O4 C07F	7/18
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification		- · · · · ·
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	cumentation searched (classification system followed by classification CO7D CO7F A61K	on symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that si	uch documents are included in the fields se	earched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
A	WO 97 19089 A (PHARMACIA) 29 May see claims 1,9	1997	1,7
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which citation "O" docume other r "P" docume later th	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or nears ent published prior to the international filing date but	T* later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvior in the art. "&" document member of the same patent Date of mailing of the international second	the application but \\ eory underlying the claimed invention the considered to current is taken alone claimed invention ventive step when the ore other such docu- us to a person skilled
	2 June 1999	01/07/1999	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2016. Eavy (-231-70) 340-2016.	Authorized officer Alfaro Faus, I	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int tional Application No PCT/EP 99/00518

			
IPC 6 235:00),((CT MATTER 007D498/04,265:00,249:00 04,277:00,235:00),(C07D4),(C07D471/04,235:00,22 98/04,265:00,209:00)	1:00),
According to International Patent (Classification (IPC) or to both national classifi	cation and IPC	
B. FIELDS SEARCHED			
Minimum documentation searched	(classification system followed by classifica	tion symbols)	
Documentation searched other the	an minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields so	earched
Electronic data base consulted du	ring the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	
			7.
C. DOCUMENTS CONSIDERED	TO BE RELEVANT		
			5.1
Category Citation of documen	t, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
Further documents are list	ed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
³ Special categories of cited docu	ments:	"T" later document published after the inte	mational filing data
"A" document defining the genera	al state of the art which is not	or priority date and not in conflict with	the application but
considered to be of particula	r relevance	cited to understand the principle or the invention	eory underlying the
"E" earlier document but publishe filing date	d on or after the international	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	
"L" document which may throw d which is cited to establish th citation or other special reas	e publication date of another	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	cument is taken alone claimed invention
"O" document referring to an oral other means	disclosure, use, exhibition or	document is combined with one or m ments, such combination being obvio	ore other such docu-
"P" document published prior to t later than the priority date of	he international filing date but aimed	in the art. "&" document member of the same patent	
Date of the actual completion of the		Date of mailing of the international se	
22 June 1999			
Name and mailing address of the	ISA	Authorized officer	
_	Office, P.B. 5818 Patentlaan 2		•
Tel. (+31-70) 340 Fax: (+31-70) 34)-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Alfaro Faus, I	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intr Tonal Application No
PCT/EP 99/00518

Cited in search report date member(s)	Publication date 11-06-1997 04-11-1998
WO 9719089 A 29-05-1997 AU 7665196 A EP 0874852 A	11-06-1997 04-11-1998
	•
	-

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT ar paration car in

ntionales Aktenzeichen PCT/FP 99/00518

		FC1/EF 99/00518	
		,	*
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C07D C07F A61K	ie)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete fallen	
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorle	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erfordenlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle Betr. An	spruch Nr.
Α	WO 97 19089 A (PHARMACIA) 29. Mai siehe Ansprüche 1,9	1997 1,7	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. Cicho Achana Robantamilla	
	ere Veröftentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffe aber n "E" älteres Anmel "L" Veröffe scheir ander soll oc ausge "O" Veröffe eine E "P" Veröffe dem b	nttichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Idedatum veröffentlicht worden ist. ntilichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ter die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) intlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, tenutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach leanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden Ist	kann nicht as auf eringenscher I aligkeit berunend werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder meh Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung ged diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie is	d mit der Innis des der grundeliegenden epruchte Erfindung neu oder auf epruchte Erfindung etrachtet teren anderen bracht wird und
	Abschlusses der internationalen Recherche 2. Juni 1999	Absendedatum des internationalen Recherchenberich 01/07/1999	-
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	01/07/1999 Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5816 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rljswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Alfaro Faus, I	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int tionales Aktenzeichen PCT/EP 99/00518

		1 01/21 33	, 000.0
A. KLASSII IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES 235:00),(C07D498/04,265:00,249:00) (C07D513/04,277:00,235:00),(C07D49	,(C070471/04,235:00,22 8/04,265:00,209:00)	1:00),
Nach der Int	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE	···	
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	l e)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N.	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröfte aber r "E" ålteres Anme "L" Veröfte scheir ander soll or ausge "O" Veröfte eine E "P" Veröfte dem b	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erven zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kolldiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentlierfinderischer Tätigkeit beruhend betr." "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung mi Veröffentlichungen dieser Kategorie ir diese Verbindung für einen Fachman: "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbei	It worden ist und mit der ur zum Verständnis des der ur zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung keit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen iv Verbindung gebracht wird und in nahellegend ist in Patenttfamilie ist
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Alfaro Faus I	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intr onales Aktenzeichen

			Decision de		taliad(ar) dar	Datum der
ım Re ngeführ	echerchenberich tes Patentdoku	nt ment	Datum der Veröffentlichung	b.	tglied(er) der eatentfamilie	Veröffentlichung
WO	9719089	A	29-05-1997	AU EP	7665196 A 0874852 A	11-06-1997 04-11-1998
					•	
					•	
-						
			·			
						-

		•			
			N		
		*			
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
			•		
				*	
•					
				•-	
		-0			
	:				&.
					, i
					× 4 <u>.</u>
K _a .				E)	
•					* ~
F					
				÷.	
#					
	*				